#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## A COLOR DE COLOR COL

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. Mai 2004 (27.05.2004)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/044093 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

- - -

- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/012327
- (22) Internationales Anmeldedatum:

5. November 2003 (05.11.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

C09K 19/46

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 53 325.3 14. November 2002 (14.11.2002) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HECKMEIER, Michael [DE/DE]; Gutenbergstrasse 7, 69502 Hemsbach (DE). CZANTA, Markus [DE/DE]; Albini-Strasse 9, 55116 Mainz (DE). GOETZ, Achim [DE/DE]; C. Mierendorf Strasse 14, 64665 Alsbach-Hähnlein (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

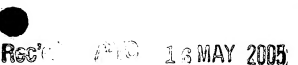
- (54) Title: ELECTROOPTIC LIGHT CONTROL ELEMENT, ELECTROOPTIC DISPLAY AND CONTROL MEDIUM
- (54) Bezeichnung: ELEKTROOPTISCHES LICHTSTEUERELEMENT, ELEKTROOPTISCHE ANZEIGE UND STEUERMEDIUM
- (57) Abstract: The invention relates to an electrooptic light control element, to electrooptic displays and display systems such as e.g. television screens and computer monitors, in addition to the control media used. The inventive light control elements contain a mesogenic control medium, which is present in an optically isotropic phase during the operation of the light control elements and are characterised not only by excellent contrast properties, a low viewing angle dependence and extremely short switching times but also by relatively low control voltages. The inventive control media are characterised by a high dielectric susceptibility in the optically isotropic phase, combined with a low clearing enthalpy and the occurrence of a blue phase. The dielectric susceptibility of the control medium is preferably 25 or more and the clearing enthalpy 1.50 J/g or less at a temperature of 4° above the clearing point or the conversion temperature (T(N\*,BP)).
- optically isotropic phase, combined with a low clearing enthalpy and the occurrence of a blue phase. The dielectric susceptibility of the control medium is preferably 25 or more and the clearing enthalpy 1.50 J/g or less at a temperature of 4° above the clearing point or the conversion temperature (T(N\*,BP)).

  (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein elektrooptisches Lichtsteuerelement, solche Elemente enthaltende elektrooptische Anzeigen und Anzeigesysteme wie beispielsweise Fernsehbildschirme und Computermonitore, sowie die verwendeten Steuermedien. Die erfindungsgemässen Lichtsteuerelemente enthalten ein mesogenes Steuermedium, das beim Betrieb der Lichtsteuerelemente in einer optisch isotropen Phase vorliegt und sind neben einem guten Kontrast, einer geringen Blickwinkelabhängigkeit und sehr kurze Schaltzeiten besonders durch relativ niedrige Ansteuerspannungen ausgezeichnet. Die erfindungesgemässen Steuermedien zeichnen sich durch eine Kombination einer grossen dielektrischen Suszeptibilität in der optisch isotropen Phase mit einer kleinen Klärenthalpie bzw. mit dem Auftreten eine Blauen Phase aus. Bei einer Temperatur von 4° oberhalb des Klärpunkts bzw. der Umwandlungstemperatur (T(N\*,BP)) beträgt die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bevorzugt 25 oder mehr und die Klärenthalpie 1,50 J/g oder weniger.











### Elektrooptisches Lichtsteuerelement, elektrooptische Anzeige und Steuermedium

#### Gebiet der Erfindung

5

10

15

Die vorliegende Erfindung betrifft Lichtsteuerelemente, diese enthaltende Anzeigen, sowie Lichtsteuermedien. Die Lichtsteuerelemente verwenden bevorzugt Steuermedien die bei bestimmten Temperaturen anisotrope Eigenschaften aufweisen, wie z. B. Flüssigkristalle. Die Lichtsteuerelemente werden bei einer Temperatur betrieben, bei der die Steuermedien in einer optisch isotropen Phase, bevorzugt in der Blauen Phase oder in der isotropen Phase vorliegen. In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Lichtsteuerelemente bei einer Temperatur betrieben, bei der die Steuermedien in der Blauen Phase vorliegen. Lichtsteuerelemente die bei einer Temperatur betrieben werden, bei denen die Steuermedien in der isotropen Phase vorliegen, sind in DE 102 17 273.0 und DE 102 41 301.0 vom 04.09.2002 (einer weiteren bislang unveröffentlichten Patentanmeldungen der Anmelderin der vorliegenden Anmeldung) beschrieben.

20

25

Die vorliegende Erfindung betrifft ein elektrooptisches Lichtsteuerelement sowie solche Elemente enthaltende elektrooptische Anzeigen und Anzeigesysteme wie beispielsweise Fernsehbildschirme und Computermonitore, sowie die in den Lichtsteuerelementen verwendeten Steuermedien. Die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente enthalten ein mesogenes Steuermedium, das beim Betrieb der Lichtsteuerelemente in einer optisch isotropen Phase vorliegt. Sie sind neben einem guten Kontrast und einer geringen Blickwinkelabhängigkeit des Kontrasts besonders durch sehr kurze Schaltzeiten bei gleichzeitig niedriger Betriebsspannung ausgezeichnet.

30

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung mesogene Medien und deren Verwendung als Steuermedien in derartigen Lichtsteuerelementen.

10

15

20

25

30

35

## Aufgabe und Stand der Technik

Konventionelle elektrooptischen Flüssigkristallanzeigen sind allgemein bekannt. Sie werden bei einer Temperatur betrieben, bei der sich das Steuermedium in einer in der Regel anisotropen Mesophase befindet. Bei den meisten Anzeigetypen werden die Steuermedien in der nematischen Phase verwendet. In der anisotropen Mesophase haben die Steuermedien bereits anisotrope Eigenschaften, wie zum Beispiel eine Doppelbrechung (An). Diese wird nicht erst durch ein elektrisches Feld induziert. Am weitesten verbreitet sind TN- (Englisch: "twisted nematic") und STN-(Englisch: "super twisted nematic") Anzeigen. Die Flüssigkristallzellen dieser Anzeigen haben Elektroden auf den Substraten auf den beiden einander gegenüberliegenden Seiten des Flüssigkristallmediums. Somit ist das elektrische Feld im wesentlichen vertikal zur Flüssigkristallschicht. Insbesondere die zuerst genannten Anzeigen werden in Kombination mit einer TFT (Englisch: "thin film transistor") Ansteuerung für Anzeigen mit großem Informationsgehalt und großer Auflösung verwendet. So zum Beispiel in "lap-top" und "note-book" Computern. Insbesondere bei "desktop" Computermonitoren werden in neuerer Zeit zunehmend Flüssigkristallanzeigen des IPS- (Englisch: "in-plane switching", z. B. DE 40 00 451 und EP 0 588 568) oder alternativ des VAN- (Englisch: "vertically aligned nematic") Typs verwendet. VAN-Anzeigen sind eine Variante der ECB- (Englisch: electrically controlled birefringence) Anzeigen. In einer modernen Variante, den MVA-Anzeigen (Englisch: "multi domain vertically aligned"), werden pro angesteuerter Elektrode mehrere Domänen stabilisiert und zusätzlich wird eine spezielle optische Kompensationsschicht verwendet. Diese Anzeigen verwenden, wie die bereits erwähnten TN-Anzeigen, ein zur Flüssigkristallschicht vertikales elektrisches Feld. Im Gegensatz hierzu verwenden IPS-Anzeigen in der Regel Elektroden auf nur einem Substrat, also an einer Seite der Flüssigkristallschicht, sind also durch eine wesentliche Komponente des elektrischen Felds parallel zur Flüssigkristallschicht gekennzeichnet.

Allen diesen konventionellen Anzeigen ist ein relativ langsames Schalten gemein, insbesondere ist dieses für die immer stärkere Verbreitung findenden TV- und Multi-Media-Anwendungen nicht ausreichend. Dieses

20

fällt insbesondere im Vergleich mit den nahezu ubiquitären Kathodenstrahlröhren auf. Ein weiterer Nachteil der bekannten, in Flüssigkristallanzeigen eingesetzten elektro-optischen Effekte ist die deutliche Blickwinkelabhängigkeit des erzielten Kontrasts. Diese ist in den meisten Fällen so groß, dass für Anzeigen im Direktsichtbetrieb Kompensationsschichten, typischerweise anisotrope Filme, mit zum Teil kompliziertem Aufbau, verwendet werden müssen.

-3-

In DE 102 17 273.0 werden Lichtsteuerelemente beschrieben, bei denen das mesogene Steuermedium bei der Betriebstemperatur in der isotropen Phase vorliegt. Diese Lichtsteuerelemente schalten besonders schnell und haben eine gute Blickwinkelabhängigkeit des Kontrasts. Allerdings sind die Ansteuerspannungen für viele Anwendungen zu hoch. Außerdem ist die Temperaturabhängigkeit der Ansteuerspannungen sehr groß. Somit besteht der Bedarf nach verbesserten Lichtsteuerelementen insbesondere mit verringerter Ansteuerspannung.

In der unveröffentlichten Anmeldung DE 102 41 301.0 werden spezielle Elektrodenstrukturen vorgeschlagen, die zu einer signifikanten Verringerung der Betriebsspannungen führen. Allerdings bedingen diese Elektrodenstrukturen einen deutlich größeren Aufwand bei der Herstellung der Lichtsteuerelemente.

Eine Verringerung der zur Ansteuerung der elektrooptischen Schaltelemente benötigten Spannungen durch entsprechend optimierte Steuermedien erfordert jedoch, im Gegensatz zu den in DE 102 41 301.0 vorgeschlagenen Elektrodenstrukturen, keinen größeren Aufwand bei der Herstellung der Lichtsteuerelemente.

Der vorliegenden Erfindung lag somit die Aufgabe zugrunde, besonders schnell schaltende Lichtsteuerelemente mit guter Blickwinkelabhängigkeit und insbesondere mit niedrigen Ansteuerspannungen und einer geringen Temperaturabhängigkeit der Ansteuerspannung zu realisieren und die dafür nötigen Steuermedien bereitzustellen. Diese Lichtsteuerelemente sollen eine möglichst geringe Schichtdicke der Steuermedien aufweisen um als Elemente von FPDs (Englisch: flat panel displays, also flachen

Anzeigen), wie zum Beispiel Flachbildschirmen für Computer, eingesetzt werden zu können. Ferner sollen sie mittels einer möglichst einfachen Elektrodenkonfiguration ansteuerbar sein und eine niedrige Betriebsspannung mit einer geringen Temperaturabhängigkeit aufweisen. Darüber hinaus sollen sie für die Anwendung in elektrooptischen Anzeigen einen guten Kontrast mit einer geringen Blickwinkelabhängigkeit haben.

#### Vorliegende Erfindung

10 Überraschender Weise wurde gefunden, dass, wie im Folgenden beschrieben, Lichtsteuerelemente die Steuermedien in einer optisch isotropen Phase verwenden, deutlich verbessert werden können und, dass insbesondere Lichtsteuerelemente mit deutlich verringerten charakteristischen Spannungen realisiert werden können.

15

5

Die elektrooptischen Lichtsteuerelemente gemäß der vorliegenden Erfindung umfassen

- ein Substrat oder mehrere Substrate,
- eine Elektrodenanordnung,

20

- mindestens ein Element oder mehrere Elemente zur Polarisation des Lichts und
- ein Steuermedium,

und sind dadurch gekennzeichnet, dass

25

- das Lichtsteuerelement bei einer Temperatur betrieben wird, bei der das Steuermedium im nicht angesteuerten Zustand in einer optisch isotropen Phase vorliegt und dass
- die Elektrodenanordnung ein elektrisches Feld mit einer signifikanten Komponente parallel zur Fläche des mesogenen Steuermediums erzeugen kann und, dass

30

das mesogene Steuermedium mindestens eine der folgenden Bedingungen (a) und (f) und im Fall, dass es nur die Bedingung (a) erfüllt, mindestens eine der folgenden Bedingungen (b) und (c) und im Fall, dass es von den Bedingungen (b) und (c) nur die Bedingung (c) erfüllt, mindestens eine der beiden weiteren folgenden Bedingungen (d) und (e) erfüllt, sowie im Fall, dass

es die Bedingung (f) erfüllt, optional auch die Bedingung (g) erfüllt

(a) das Steuermedium weist bei steigender Temperatur einen Übergang von der nematischen Phase oder von der cholesterischen Phase (Ch, hier chirale nematische Phase N\* genannt) in die isotrope Phase (T(N,I) bzw. T(N\*,I)), also einen typischen Klärpunkt, auf und die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 25 oder mehr,

(b) die Klärenthalpie des Steuermediums beträgt0,78 J/g oder weniger oder

(c) die Klärenthalpie des Steuermediums beträgt 1,50 J/g oder weniger und

 (d) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 27 oder mehr, mit der Maßgabe, dass Lichtsteuerelemente enthaltend Steuermedien, die 8%, 10% oder 12% der Verbindung UVZG-3-N enthalten ausgeschlossen sind oder

 (e) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 35,5 oder mehr mit der Maßgabe, dass Lichtsteuerelemente enthaltend Steuermedien mit einer der beiden folgenden Zusammensetzungen 1 und 2 (der

Vergleichsbeispiele 3 und 4)

Vergleichsbeispiele 3 und 4)									
	Zusammensetzung 1			Zusammensetzung 2					
- 1	Verbindung		Konz.	Verbindung		Konz.			
- 1	#	Abkürzung	1%	#	Abkürzung	1%			
İ	1.	UZU-3A-N	12,0	1	UM-3-N	10,0			
Ì	2	UZU-5A-N	12,0	2	PYP-3N.F.F	15,0			
ľ	3	GZU-3A-N	12,0	3	UZU-3A-N	12,0			
Ì	4	GZU-4A-N	11,0	4	GZU-3A-N	12,0			
ı	5	GZU-4O-N	10,0	5	GZU-4-N	1,0			
t	6	UVZG-3-N	10,0	6	GZU-40-N	10,0			
	-	1		ستسبار					

5

10

15

20 -

25

30

CT/EP2003/012327

7	CUZU-2-N	10,0	7	UVZG-3-N	10,0
8	CUZU-3-N	10,0	8	CUZU-2-N	10,0
9	CUZU-4-N	10,0	9	CUZU-3-N	10,0
10	HP-5N.F	3,0	10	HP-3N.F	10,0

-6-

5

, worin die Abkürzungen für die Verbindungen die unten gegebene Bedeutung haben, ausgeschlossen sind,

10

(f) das Steuermedium weist bei steigender Temperatur bei einer Temperatur T(N\*,BP) einen Übergang von der cholesterischen Phase in eine Blaue Phase (BP) auf und

(g) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb dieser Übergangstemperatur (T(N\*,BP)) beträgt 25 oder mehr, bevorzugt 27 oder mehr, besonders bevorzugt 35,5 oder mehr.

15

20

25

30

35

Im Folgenden wird die vorliegende Erfindung näher erläutert.

Neben der niedrigen Ansteuerspannung ist insbesondere der Kontrast dieser Anzeigen und seine Blickwinkelabhängigkeit hervorragend und die Schaltzeiten sind sehr kurz.

Die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente enthalten bevorzugt ein mesogenes Medium, das bei Betriebstemperatur in einer optisch isotropen Phase vorliegt. Dieses Medium befindet sich zweckmäßiger Weise auf bzw. unter einem Substrat. Die optisch isotrope Phase kann die isotrope Phase oder eine homogene optisch isotrope Phase sein, wie eine Blaue Phase oder eine inhomogene optisch isotrope Phase sein. Die inhomogene optisch isotrope Phase kann aus einem System aus mesogenem Medium und einem Polymer bestehen. Dabei kann das mesogenen Medium in dem Polymer in Form von Tröpfchen dispergiert sein (PDLC von Englisch "poymer disparsed liquid crystals") oder in zusammenhängender Form vorliegen (PN von Englisch "polymer network"). Dabei ist die Grüße der Abmessungen der charakteristischen Strukturen (Tröpchendurchmesser bzw. Durchmesser der Netzfasern bzw. der Maschen) in der Größenordnung der Wellenlänge der verwendeten Lichts und bevorzugt kleiner als diese. Bevorzugt weist das Steuermedium

bei der Ansteuertemperatur oder mindestens bei einer der Ansteuertemperaturen eine Blaue Phase auf. In einer bevorzugten Ausführungsform ist diese Blaue Phase eine homogene Phase, enthält also kein festes (z.B. polymeres) Material.

-7-

5

10

15

Bevorzugt wird ein Steuermedium mit einer homogenen Phase verwendet.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt das Steuermedium des Lichtsteuerelements bei der Betriebstemperatur, bzw. bei mindestens einer der Betriebstemperaturen in der isotropen Phase vor.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt das Steuermedium des Lichtsteuerelements bei der Betriebstemperatur, bzw. bei mindestens einer der Betriebstemperaturen in einer Blauen Phase vor. In dieser Ausführungsform kann sich der Betriebstemperaturbereich über die Blaue Phase und darüber hinaus oder beim Auftreten mehrerer Blauer Phasen über deren Bereich und darüber hinaus bis in die isotrope Phase erstrecken.

20

25

Flüssigkristalle mit entsprechend starker chiraler Verdrillung können eine oder mehrere optisch isotrope Mesophasen aufweisen. Diese Phasen erscheinen bei entsprechendem cholesterischen Pitch, in einer ausreichend großen Schichtdicke leicht bläulich. Aus diesem Grund werden sie als Blaue Phasen bezeichnet (Gray and Goodby, "Smectic Liquid Crystals, Textures and Structures", Leonhard Hill, USA, Canada (1984)).

Phase vorliegen, werden beispielsweise in H.S. Kitzerow, "The Effect of Electric Fields on Blue Phases", Mol. Cryst. Liq. Cryst, (1991), Bd. 202, S. 51-83 beschrieben. Dort werden auch die bislang identifizierten drei Arten Blauer Phasen (BP I bis BP III) erwähnt, die in feldfreien Flüssigkristallen

35

51-83 beschrieben. Dort werden auch die bislang identifizierten drei Arten Blauer Phasen (BP I bis BP III) erwähnt, die in feldfreien Flüssigkristallen beobachtet werden können. Es werden jedoch keine elektrooptischen Anzeigen, die eine feldinduzierte Doppelbrechung ausnutzen, beschrieben. Unter dem Einfluss eines elektrischen Feldes können weitere

Die Effekte elektrischer Felder auf Flüssigkristalle, die in einer Blauen

10

15

20

35

Blaue Phasen oder andere Phasen auftreten, die von den Blauen Phasen I, II und III verschieden sind.

-8-

Bevorzugt wird als Steuermedium des Lichtsteuerelements ein mesogenes Medium verwendet. Als mesogene Medien werden in der vorliegenden Anmeldung Medien bezeichnet, die eine Mesophase aufweisen, die in einer Mesophase löslich sind oder eine Mesophase induzieren. Die Mesophase ist eine smektische oder eine nematische Phase, bevorzugt eine nematische Phase.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform weist das Ansteuermedium eine Blaue Phase oder mehrere Blaue Phasen auf. Bevorzugt erstreckt sich die Blaue Phase bzw. erstrecken sich die Blauen Phasen über eine Temperaturbereich (ΔT(BP)) mit einer Breite von 5° oder mehr,

bevorzugt von 10°, besonders bevorzugt von 20° oder mehr und ganz besonders bevorzugt von 30° oder mehr.

Bei Steuermedien die einen typischen Klärpunkt, also einen Übergang von der nematischen Phase oder der cholesterischen Phase in die isotrope Phase (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen beträgt die optische Anisotropie des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad unterhalb des Klärpunkts bevorzugt 0,080 oder mehr und das Steuermedium weist bevorzugt einen Klärpunkt im Bereich von -30°C bis 80°C, bevorzugt bis 55°C, auf.

25 Als bevorzugtes Medium zur Untersuchung der mesogenen Eigenschaften der Materialien die keine Mesophase aufweisen wird die nematische Mischung ZLI-4792 der Merck KGaA, Darmstadt, Deutschland verwendet. Bevorzugt haben die mesogenen Materialien einen aus 10%-iger Lösung in dieser Mischung extrapolierten Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) von 30 -100°C oder mehr, besonders bevorzugt von -50°C oder mehr und ganz besonders bevorzugt von -20°C oder mehr.

In der Regel befindet sich das Steuermedium zwischen zwei Substraten. Diese Ausführungsform ist bevorzugt. Wenn sich das Steuermedium zwischen zwei Substraten befindet ist mindestens eines dieser Substrate lichtdurchlässig. Das lichtdurchlässige Substrat, bzw. die lichtdurch-

- 9 -

T/EP2003/012327

lässigen Substrate können z. B. aus Glas, Quarz oder Kunststoff bestehen. Wird ein Substrat verwendet, das nicht lichtdurchlässig ist, so kann dies unter anderem aus einem Metall oder einem Halbleiter bestehen. Diese Medien können als solche verwendet werden oder auf einem Träger, z.B. einer Keramik, vorliegen. Ist das Steuermedium ein polymeres Medium, so kann gegebenenfalls auf die Verwendung eines zweiten Substrats verzichtet werden. Polymere Steuermedium können sogar selbsttragend ausgeführt werden. In diesem Fall wird gar kein Substrat benötigt.

10

5

Die Betriebstemperatur des Lichtsteuerelements liegt bevorzugt oberhalb der Übergangstemperatur des Steuermediums zur optisch isotropen Phase, in der Regel im Bereich von 0,1° bis 50° oberhalb dieser Übergangstemperatur, bevorzugt im Bereich von 0,1° bis 10° oberhalb dieser Übergangstemperatur und besonders bevorzugt im Bereich von 0,1° bis 5° oberhalb dieser Übergangstemperatur.

20

15

Bei Anlegen einer Spannung wird in dem mesogenen Medium in der optisch isotropen Phase eine Orientierung induziert welche zu einer optischen Verzögerung führt, die auf bekannte Weise visualisiert werden kann. Bevorzugt wird ein inhomogenes elektrisches Feld angewendet.

25

Die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente enthalten mindestens ein Element zur Polarisation des Lichts. Zusätzlich enthalten sie bevorzugt ein weiteres optisches Element. Dieses weitere optische Element ist entweder ein zweites Element zur Polarisation des Lichts, ein Reflektor oder ein Transflektor.

30

Die optischen Elemente sind so angeordnet, dass das Licht beim Durchgang durch das mesogene Medium des Lichtsteuerelements sowohl vor dem Eintritt in das mesogene Medium, als auch nach dem Austritt aus dem mesogenen Medium mindestens einmal mindestens ein polarisierendes Element durchläuft.

35

In einer bevorzugten Ausführungsform des Lichtsteuerelements gemäß der vorliegenden Erfindung befindet sich das mesogene Medium zwischen

- 10 -

zwei Polarisatoren, also einem Polarisator und einem Analysator. Bevorzugt werden zwei Linearpolarisatoren verwendet. In dieser Ausführungsform sind die Absorptionsachsen der Polarisatoren bevorzugt gekreuzt und bilden bevorzugt einen Winkel von 90°.

5

Optional enthält das erfindungsgemäße Lichtsteuerelement eine oder mehrere doppelbrechende Schichten. Bevorzugt enthält es eine  $\lambda/4$ -Schicht oder mehrere  $\lambda/4$ -Schichten, bevorzugt eine  $\lambda/4$ -Schicht. Die optische Verzögerung der  $\lambda/4$ -Schicht beträgt bevorzugt ca. 140 nm.

10

15

Die Schichtdicke (d) des mesogenen Steuermediums beträgt bevorzugt 0,1  $\mu$ m bis 5.000  $\mu$ m (i.e. 5 mm), besonders bevorzugt 0,5  $\mu$ m bis 1.000  $\mu$ m (i.e. 1 mm), besonders bevorzugt 1,0  $\mu$ m bis 100  $\mu$ m und ganz besonders bevorzugt 3,0  $\mu$ m bis 30  $\mu$ m und insbesondere 3,5  $\mu$ m bis 20  $\mu$ m. In einer bevorzugten Ausführungsform beträgt die Schichtdicke des mesogenen Steuermediums bevorzugt 0,5  $\mu$ m bis 50  $\mu$ m; besonders bevorzugt 1,0  $\mu$ m bis 20  $\mu$ m und ganz besonders bevorzugt 1,0  $\mu$ m bis 8,0  $\mu$ m.

20

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch elektrooptische Anzeigen, die ein oder mehrere erfindungsgemäße Lichtsteuerelemente enthalten. Bevorzugt werden diese elektrooptischen Anzeigen mittels einer aktiven Matrix angesteuert.

25

30

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind des weiteren elektrooptische Anzeigesysteme enthaltend eine oder mehrere erfindungsgemäße elektrooptische Anzeigen. Diese elektrooptische Anzeigesysteme werden bevorzugt zur Darstellung von Information, unter anderem, bevorzugt als Fernsehbildschirm oder als Computermonitor verwendet. Bei der darzustellenden Information handelt es sich bevorzugt um digitale Signale oder um Videosignale.

35

Das erfindungsgemäße Lichtsteuerelement kann zusätzlich ein oder mehrere weitere übliche optische Elemente wie doppelbrechende Schichten (z.B. Kompensationsschichten), Diffusorschichten, und Elemente zur Erhöhung der Helligkeit und/oder der Lichtausbeute

30

35

und/oder der Blickwinkelabhängigkeit enthalten, wobei diese Aufzählung nicht abschließend ist.

Die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente sind durch einen guten
Kontrast gekennzeichnet, der stark und nahezu überwiegend von den
Eigenschaften der verwendeten Polarisatoren abhängt. Zum Vergleich mit
herkömmlichen TN-Zellen werden hier TN-Zellen mit einer optischen
Verzögerung von 0,50 µm, positivem Kontrast und der Absorptionsachse
der Polarisatoren senkrecht zu der Vorzugsorientierung der nematischen
Flüssigkristalle am benachbarten Substrat, die nicht chirale Flüssigkristalle
enthalten, herangezogen. Werden bei den erfindungsgemäßen
Lichtsteuerelementen und bei diesen herkömmlichen TN-Zellen die
gleichen Polarisatoren verwendet, ist der Kontrast der erfindungsgemäßen
Lichtsteuerelemente um 40% oder mehr größer als der der TN-Zellen.

Die Blickwinkelabhängigkeit des Kontrasts der erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente ist sehr gut. Sie ist deutlich besser als die der bekannten ECB-Zellen. Sie ist eher vergleichbar mit der bei den kommerziell verfügbaren IPS-Anzeigen (z.B. von Hitachi und NEC, beide Japan) und MVA-Anzeigen (z.B. von Fujitsu, Japan) beobachteten Blickwinkelabhängigkeit. Sie ist viel geringer als die der konventionellen TN-Anzeigen. So schließt eine Isokontrastkurve eines gegebenen Kontrastverhältnisses bei den erfindungsgemäßen Lichtsteuerelementen in der Regel einen Winkelbereich ein, der mehr als doppelt so groß, oft sogar mehr als dreimal so groß ist wie der entsprechende Winkelbereich einer Isokontrastkurve für das gleiche Kontrastverhältnis bei der TN-Anzeige.

Die Schaltzeiten der erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente sind sehr klein. Sie liegen in der Regel bei Werten von 5 ms oder weniger, bevorzugt bei 1 ms oder weniger, bevorzugt bei 0,5 ms oder weniger besonders bevorzugt bei 0,1 ms oder weniger.

Besonders vorteilhaft ist die Tatsache, dass beim Schalten zwischen verschiedenen Graustufen sowohl die Schaltzeit für das Ausschalten, als auch, besonders überraschend, die für das Einschalten nahezu unabhängig von der verwendeten Ansteuerspannung sind. Dies stellt

10

15

20

35

einen wesentlichen Vorteil gegenüber herkömmlichen Lichtsteuerelementen wie Flüssigkristallzellen, z.B. TN-Zellen, dar.

Die elektrooptische Kennlinie wurde durch charakteristische Spannungen charakterisiert. Hierzu wurden insbesondere die Spannungen verwendet, bei denen 10%, 50% bzw. 90% relativer Kontrast erreicht wird. Diese Spannungen (kurz  $V_{10}$ ,  $V_{50}$  und  $V_{90}$ ) werden auch als Schwellen-, Mittgraubzw. Sättigungsspannung bezeichnet. Zusätzlich wurde in der Regel die Spannung bei der 70% relativer Kontrast erreicht wird ( $V_{70}$ ), bestimmt.

Elektrooptische Anzeigen gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten ein oder mehrere erfindungsgemäße Lichtsteuerelemente. Diese werden in einer bevorzugten Ausführungsform mittels einer Aktiven Matrix angesteuert.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform werden die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente im sogenannten "field sequential mode" angesteuert. Hierbei werden die Schaltelemente synchron zur Ansteuerung nacheinander mit verschieden farbigem Licht beleuchtet. Zur Erzeugung des gepulsten farbigen Lichts können beispielsweise ein Farbrad ("color wheel"), Stroboskoplampen oder Blitzlampen eingesetzt werden.

Elektrooptische Anzeigen gemäß der vorliegenden Erfindung können, insbesondere wenn sie für Fernsehbildschirme, Computermonitore oder ähnliches verwendet werden, zur Darstellung farbiger Bilder einen Farbfilter enthalten. Dieser Farbfilter besteht zweckmäßiger Weise aus einem Mosaik von Filterelementen verschiedener Farben. Hierbei ist typischer Weise jedem elektro-optischen Schaltelement ein Element des Farbfiltermosaiks einer Farbe zugeordnet.

Die erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente enthalten eine Elektrodenstruktur die ein elektrisches Feld mit einer signifikanten Komponente parallel zur Schicht des mesogenen Mediums erzeugt. Diese Elektrodenstruktur kann in der Form von interdigitalen Elektroden ausgeführt sein. Sie kann in Form von Kämmen oder Leitern ausgeführt sein. Auch Aus-

führungen in Form von überlagerten "H"s und doppel-"T"s bzw. "I"s sind vorteilhaft. Die Elektrodenstruktur befindet sich vorteilhaft auf nur einer Seite des mesogenen Mediums, bei Verwendung mindestens eines Substrats bevorzugt zwischen diesem und dem mesogenen Medium. Bevorzugt liegt die Elektrodenstruktur in mindestens zwei unterschied-5 lichen Ebenen, die sich beide auf einer Seite des mesogenen Steuermediums befinden, vor, dies gilt insbesondere wenn die Elektrodenstruktur überlappende Teilstrukturen enthält. Diese Teilstrukturen werden vorteilhafter Weise durch eine dielektrische Schicht voneinander getrennt. Wenn sich die Teilstrukturen auf den gegenüberliegenden Seiten einer 10 Isolationsschicht befinden kann ein "lay out" gewählt werden, das die Realisierung von Kondensatoren erlaubt. Dies ist insbesondere bei der Ansteuerung von Anzeigen mittels einer Aktiven Matrix vorteilhaft. Derartige Aktiv Matrix Anzeigen verwenden eine Matrix von den einzelnen Lichtsteuerelementen zugeordneten Ansteuerelementen mit einer nicht-15 linearen Strom-Spannungs-Kennlinie, wie z. B. TFTs oder MIM- (Englisch: metal insulator metal) Dioden.

Ein wesentlicher Aspekt der vorliegenden Erfindung besteht in der
Ausgestaltung der Elektrodenstruktur der erfindungsgemäßen elektrooptischen Schaltelemente. Hierbei sind verschiedene Ausführungsformen
möglich. Im folgenden werden die bevorzugten Ausführungsformen den
Elektroden der erfindungsgemäßen Lichtsteuerelemente gegebenenfalls
unter Hinzuziehung der entsprechenden Abbildungen beschrieben.

25

Der Aufbau von Lichtsteuerelementen mit einem mesogenen Steuermaterial ist im Prinzip in DE 102 172 73.0 beschrieben. Hier wird er kurz anhand der Abbildung 1 verdeutlicht.

Die Abbildung zeigt schematisch im Querschnitt den Aufbau eines Schaltelements oder eines Teils eines Schaltelements nach DE 102 172 73.0. Zwischen den inneren Oberflächen der Substrate (1) und (1') befindet sich das Steuermedium (2). Auf der inneren Oberfläche des einen Substrats (1) befinden sich die beiden Elektroden (3) und (4) der Elektrodenstruktur, die mit voneinander verschiedenen Potentialen beaufschlagt werden können. "Vop" bezeichnet die Spannungs-, Ladungs-

10

20

25

bzw. Stromquelle. Die von Vop ausgehenden Linien symbolisieren die elektrischen Zuleitungen zu den Elektroden.

Die Elektroden können aus durchsichtigem Material bestehen, wie z. B. Indiumzinnoxid (ITO). In diesem Fall kann es vorteilhaft und gegebenenfalls nötig sein einen Teil oder Teile des Lichtsteuerelements mittels einer schwarzen Maske abzudecken. Dies erlaubt Bereiche in denen das elektrische Feld nicht effektiv ist abzuschirmen und so den Kontrast zu verbessern. Die Elektroden können aber auch aus undurchsichtigem Material bestehen, üblicherweise aus Metall, z.B. aus Chrom, Aluminium, Kupfer, Silber oder Gold, bevorzugt aus Chrom. In diesem Fall kann der Einsatz einer separaten schwarzen Maske gegebenenfalls entfallen.

Das verwendete elektrische Feld ist bevorzugt ein inhomogenes Feld.

15

Es wurde gefunden, dass der seitliche Abstand der Elektroden, die mit verschiedenem Potential beaufschlagt werden können, voneinander einen starken Einfluß auf die charakteristischen Spannungen der Lichtsteuerelemente hat. Mit abnehmendem Abstand nimmt die benötigte Ansteuerspannung ab. Wenn der Abstand jedoch kleiner wird, wird auch das Öffnungsverhältnis des Lichtsteuerelements kleiner und die Helligkeit nimmt ab. Bevorzugt haben die Elektroden einen Abstand voneinander der im Bereich von 0,5 μm bis 100 μm, bevorzugt im Bereich von 1 μm bis 20 μm, besonders bevorzugt im Bereich von 1 μm bis 15 μm, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 2 μm bis 12 μm und am meisten bevorzugt im Bereich von 3 μm bis 11 μm liegt. Bevorzugt beträgt der Abstand der Elektroden zueinander 19 μm oder weniger, besonders bevorzugt 15 μm oder weniger, ganz besonders bevorzugt 10 μm oder weniger und insbesondere bevorzugt 9 μm oder weniger.

30

35

Die Breite der Elektroden in der Richtung zu den Nachbarelektroden, die mit verschiedenem Potential beaufschlagt werden können, ist weniger kritisch als der Abstand der Elektroden in dieser Richtung. Er hat nahezu keinen Einfluß auf die charakteristischen Spannungen der Lichtsteuerelemente. Mit zunehmender Breite der Elektroden wird jedoch das Öffnungsverhältnis des Lichtsteuerelements kleiner und die Helligkeit

30

35

nimmt ab, insbesondere wenn die Elektroden aus lichtundurchlässigem Material bestehen. Mit abnehmender Breite der Elektroden nimmt dagegen ihr elektrischer Widerstand zu. Bevorzugt haben die Elektroden eine Breite die im Bereich von 0,5  $\mu$ m bis 30  $\mu$ m, bevorzugt im Bereich von 0,5  $\mu$ m bis 20  $\mu$ m, besonders bevorzugt im Bereich von 0,7  $\mu$ m bis 19  $\mu$ m, ganz besonders bevorzugt im Bereich von 1  $\mu$ m bis 9  $\mu$ m und am meisten bevorzugt im Bereich von 1,5  $\mu$ m bis 6  $\mu$ m liegt.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weisen die mesogenen Medien eine nematische Phase oder eine cholesterische auf. Es können jedoch auch Medien verwendet werden, bei denen der Temperaturbereich der nematischen Phase bzw. cholesterischen Phase so schmal ist, dass praktisch ein Übergang von der kristallinen Phase oder von der smektischen Phase in die optisch isotrope Phase erfolgt. Diese optisch isotrope Phase ist bevorzugt eine Blaue Phase, kann aber auch die isotrope Phase sein. In einigen Ausführungsformen ist der Temperaturbereich der Blauen Phase relativ eng und erstreckt sich nur über einige Grad oder weniger.

Der Klärpunkt der Steuermedien, die einen Übergang von der nematischen Phase oder der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen(T(N,I) bzw. T(N\*,I)), sowie die Umwandlungstemperatur (T(N\*,BP)) der Medien die eine Blaue Phase aufweisen, liegt bevorzugt im Bereich von –20°C, bevorzugt –30°C bis 80°C, bevorzugt bis 60°C, besonders bevorzugt im Bereich von 0°C bis 60°C, bevorzugt bis 55°C und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 20°C bis 60°C, bevorzugt bis 50°C. Bei Anzeigen mit Hintergrundbeleuchtung liegt der Klärpunkt bzw. die Umwandlungstemperatur bevorzugt im Bereich von 10°C bis 70°C und besonders bevorzugt im Bereich von 30°C bis 50°C.

In der Ausführungsform, bei der die Steuermedien einen typischen Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen, ist die nematische Phase bevorzugt stabil zu tiefen Temperaturen von bis –10°C, besonders bevorzugt bis –30°C und ganz besonders bevorzugt bis –40°C. Gemäß den der vorliegenden Anmeldung zugrunde liegenden Untersuchungen, weisen die Steuermedien in dieser Ausführungsform eine

10

15

20

25 ·

30

35

möglichst niedrige Klärenthalpie, also eine Enthalpie (ΔH) beim Übergang aus der Mesophase, bevorzugt aus der namatischen oder der cholesterischen Phase, in die isotrope Phase, auf. Bevorzugt beträgt die Klärenthalpie 1,50 J/g oder weniger, besonders bevorzugt 1,00 J/g oder weniger und ganz besonders bevorzugt 0,80 J/g oder weniger.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform dieser Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weisen die Steuermedien eine Klärenthalpie von weniger als 0,90 J/g, bevorzugt von 0,78 J/g oder weniger, besonders bevorzugt von 0,70 J/g oder weniger und ganz besonders bevorzugt von 0,60 J/g oder weniger und insbesondere von 0,55 J/g oder weniger auf.

Des weiteren haben die Erfinder der vorliegenden Erfindung gefunden, dass die Steuermedien in dieser Ausführungsform, bei der die Steuermedien einen typischen Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen, eine möglichst große dielektrische Suszeptibilität (ɛ auch ɛav. genannt) aufweisen sollten. Bei einer Temperatur von 4° oberhalb des Klärpunkts des Mediums beträgt die dielektrische Suszeptibilität 25 oder mehr, bevorzugt 27 oder mehr, bevorzugt 35,5 oder mehr, bevorzugt 36 oder mehr, besonders bevorzugt 40 oder mehr und ganz besonders bevorzugt 55 oder mehr, oder 60 oder mehr.

Die optische Anisotropie des Mediums bei einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts des Mediums beträgt bei dieser bevorzugten Ausführungsform, bei der die Steuermedien einen typischen Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen, bevorzugt 0,080 oder mehr, besonders bevorzugt 0,090 oder mehr und ganz besonders bevorzugt 0,100 oder mehr.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform dieser bevorzugten Ausführungsform, bei der die Steuermedien einen typischen Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen, weisen die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung in der nematischen Phase bei einer Temperatur von 4 Grad unter dem Klärpunkt bevorzugt eine Doppelbrechung (Δn) von 0,150 oder mehr und besonders bevorzugt von 0,200 oder mehr auf. Der Wert der Doppelbrechung ist für die erfindungsgemäße Anwendung so gut wie unbegrenzt. Praktisch ist er jedoch bei dieser bevorzugten Aus-

10

15

20

25

30

35

führungsform, bei der die Steuermedien einen typischen Klärpunkt (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) aufweisen, in der Regel 0,500 oder kleiner und meist 0,450 oder kleiner. Der Wert der Doppelbrechung der erfindungsgemäßen Medien wird hier in der nematischen Phase bei einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts gemessen.

Ist das Medium bei dieser Temperatur nicht stabil nematisch oder zumindest bis zu dieser Temperatur in der nematischen Phase unterkühlbar, so wird, ebenso wie bei Einzelsubstanzen und Vormischungen, die Doppelbrechung einer Mischung aus dem Medium und der nematischen Mischung ZLI-4792 der Merck KGaA bei 20°C bestimmt und aus der Änderung gegenüber der Mischung ZLI-4792 auf den Wert des reinen Mediums extrapoliert. Es werden 10% des Mediums und 90% der Mischung ZLI-4792 verwendet. Wenn die Löslichkeit des Mediums nicht ausreicht, wird auf eine Konzentration von 5% ausgewichen und falls die Löslichkeit dann immer noch nicht ausreicht, wird als Wirtsmischung die nematische Mischung MLC-6828 verwendet, wie unten weiter beschrieben, und nötigenfalls auch hier die Konzentration von 10% auf 5% verringert. Das Verfahren der Extrapolation der Werte aus der Wirtsmischung wird für alle entsprechenden Eigenschaften der Medien verwendet, sofern diese bei der entsprechenden Temperatur nicht in der nematischen Phase untersucht werden können.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weist das Steuermedium eine Blaue Phase auf, d.h. mit steigender Temperatur geht das Medium aus der nematischen Phase, einer smektischen Phase oder der kristallinen Phase in eine Blaue Phase über. Das Medium kann mit steigender Temperatur mehrere Blaue Phase aufweise. Mit weiter steigender Temperatur geht das Medium bei einer Übergangstemperatur (T(BP,I)) in die isotrope Phase über.

In dieser Ausführungsform liegt die Übergangstemperatur (T(BP,I)) bevorzugt im Bereich von –20°C, bevorzugt –30°C bis 80°C, bevorzugt bis 60°C, besonders bevorzugt im Bereich von 0°C bis 60°C, bevorzugt bis 55°C und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 20°C bis 60°C, bevorzugt bis 50°C. Bei Anzeigen mit Hintergrundbeleuchtung liegt der

10

25

30



Klärpunkt bevorzugt im Bereich von 10°C bis 70°C und besonders bevorzugt im Bereich von 30°C bis 50°C.

In dieser Ausführungsform beträgt die dielektrische Suszeptibilität (ε) des Steuermediums bei einer Temperatur von 4° oberhalb der Übergangstemperatur (T(BP,I)) des Mediums 25 oder mehr, bevorzugt 27 oder mehr, bevorzugt 35,5 oder mehr, bevorzugt 36 oder mehr, besonders bevorzugt 40 oder mehr und ganz besonders bevorzugt 55 oder mehr, oder 60 oder mehr.

Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung weisen bevorzugt ein Dipolmoment von 4 Debye oder mehr, besonders bevorzugt von 6 Debye oder mehr und besonders bevorzugt von 8 Debye oder mehr auf.

Für die Lichtsteuerelemente gemäß der vorliegenden Erfindung können sowohl mesogene Steuermedien verwendet werden, die in der Mesophase eine positive dielektrische Anisotropie (Δε) aufweisen, als auch solche die eine negative dielektrische Anisotropie aufweisen. Bevorzugt werden mesogene Steuermedien verwendet, die in der anisotropen Mesophase,
bevorzugt in der nematischen Phase, eine positive dielektrische Anisotropie (Δε) aufweisen.

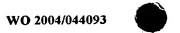
Wenn die mesogenen Steuermedien eine positive dielektrische Anisotropie haben, hat diese bei den Steuermedien die einen Übergang von der nematischen Phase oder von der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen bei 1 kHz und einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts, bevorzugt in der nematischen Phase, einen Wert von bevorzugt 15 oder mehr, besonders bevorzugt 30 oder mehr und ganz besonders bevorzugt 45 oder mehr. Weist das Medium keine nematische Phase auf, oder liegt es bei einer Temperatur von 4° unterhalb des Übergangs in die isotrope Phase nicht in der nematischen Phase vor, so wird seine dielektrische Anisotropie, wie die Doppelbrechung, durch Extrapolation der Werte einer entsprechenden Wirtsmischung ermittelt.

Wenn die mesogenen Steuermedien eine negative dielektrische Anisotropie haben, hat diese bei den Steuermedien die einen Übergang von der

nematischen Phase oder von der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen bei 1 kHz und einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts, bevorzugt in der nematischen Phase, einen Wert von bevorzugt –5 oder weniger, besonders bevorzugt –7 oder weniger und ganz besonders bevorzugt –10 oder weniger. Für dielektrisch negative Steuermedien wird, sofern nötig, die nematische Mischung ZLI-3086 der Merck KGaA als Wirtsmischung verwendet, wie für dielektrisch negative Verbindungen.

- Die entsprechenden Grenzen für Δε gelten auch für die Medien die einen Übergang T(N\*,BP) aufweisen. Sie beziehen sich dann auf die Temperatur von 4°C unterhalb dieser Temperatur.
- Besonders bevorzugt sind Steuermedien mit einer positiven dielektrischen Anisotropie.
- Bevorzugt weisen die erfindungsgemäßen Steuermedien in den erfindungsgemäßen Lichtsteuerelementen bei einer Temperatur von 2 Grad oberhalb des Klärpunkts (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP)) eine charakteristische Spannung V<sub>70</sub> im Bereich von 5 V bis 150 V, bevorzugt von 15 V bis 110 V, besonders bevorzugt von 20 V bis 90 V und ganz besonders bevorzugt von 30 V bis 80 V auf. Besonders bevorzugt haben die erfindungsgemäßen Steuermedien in den erfindungsgemäßen Lichtsteuerelementen bei einer Temperatur von 2

  Grad oberhalb des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur eine charakteristische Spannung von 105 V oder weniger, bevorzugt von 95 V oder weniger, besonders bevorzugt von 75 V oder weniger und ganz besonders bevorzugt von 65 V oder weniger.
- Bevorzugt weisen die erfindungsgemäßen Steuermedien in den erfindungsgemäßen Lichtsteuerelementen eine geringe Temperaturabhängigkeit der charakteristische Spannung V<sub>70</sub> bei einer Temperatur von 2 Grad oberhalb des Klärpunkts (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP)), also dV/dT(T(N,I)+2°) bzw.
   dV/dT(T(N\*,I)+2°) bzw. dV/dT(T(N\*,BP)+2°), über einen Temperatur-
- 35 dV/dT(T(N\*,I)+2°) bzw. dV/dT(T(N\*,BP)+2°), über einen Temperaturbereich von einem Grad unterhalb bis einem Grad oberhalb der gege-



- 20 -

CT/EP2003/012327

benen Temperatur im Bereich von 1 V/° bis 20 V/°, bevorzugt von 1 V/° bis 15 V/°, besonders bevorzugt von 2 V/° bis 10 V/° und ganz besonders bevorzugt von 2 V/° bis 7 V/° auf. Dies gilt besonders für die Medien, die einen Übergang von der nematischen oder cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform weisen die erfindungsgemäßen Steuermedien in den erfindungsgemäßen
Lichtsteuerelementen eine noch geringe Temperaturabhängigkeit der charakteristische Spannung V<sub>70</sub> bei einer Temperatur von 2 Grad oberhalb des Klärpunkts (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP)), also dV/dT(T(N,I)+2°) bzw. dV/dT(T(N\*,I)+2°) bzw. dV/dT(T(N\*,BP)+2°), über einen Temperaturbereich von einem Grad unterhalb bis einem Grad oberhalb der gegebenen Temperatur auf. Diese liegt im Bereich von 0 V/° bis 5 V/°, bevorzugt von 0 V/° bis 3 V/°, besonders bevorzugt von 0 V/° bis 1 V/° und ganz besonders bevorzugt von 0,1 V/° bis 0,8 V/° auf. Dies gilt besonders für die Medien, die einen Übergang von der cholesterischen Phase in die Blaue Phase aufweisen.

- Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung bestehen bevorzugt aus zwei bis 40 Verbindungen, besonders bevorzugt aus fünf bis 30 Verbindungen und ganz besonders bevorzugt aus sieben bis 25 Verbindungen.
- Die erfindungsgemäßen mesogenen Medien mit positiver dielektrischer Anisotropie gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten bevorzugt
  - eine Komponente A bestehend aus einer oder mehreren Verbindungen mit einer sehr stark positiven dielektrischen Anisotropie von 30 oder mehr,
  - optional eine Komponente B bestehend aus einer oder mehreren Verbindungen mit einer stark positiven dielektrischen Anisotropie von 10 bis < 30,

- optional eine Komponente C bestehend aus einer oder mehreren
   Verbindungen mit einer moderat positiven dielektrischen Anisotropie
   von > 1,5 bis < 10,</li>
- optional eine Komponente D bestehend aus einer oder mehreren dielektrisch neutralen Verbindungen mit einer dielektrischen Anisotropie im Bereich von –1,5 bis +1,5 und
- gegebenenfalls optional eine Komponente E bestehend aus einer oder 10 mehreren Verbindungen mit einer negativen dielektrischen Anisotropie von weniger als –1,5.

Die Komponente A dieser Medien enthält bevorzugt eine oder mehrere Verbindungen der Formel I und besteht besonders bevorzugt überwiegend und ganz besonders bevorzugt nahezu vollständig aus einer oder mehreren Verbindungen ausgewählt aus den Verbindungen der Formeln I und II,

$$Z^{1} = C = C + \left( A^{1} - Z^{11} \right) + \left( A^{1} - Z^{12} - Z^{12} \right) + \left( A^{1} - Z^{11} - Z^{12} -$$

25 worin

Alkyl mit 1 bis 7 C-Atomen oder Oxaalkyl mit 2 bis 7 C-Atomen, jeweils bevorzugt mit 2 bis 5 C-Atomen, bevorzugt Alkyl,

30

jeweils voneinander unabhängig, eine Einfachbindung,
-CO-O-, trans -CH=CH-, -CH=CF-, -CF=CH-, -CF=CF-,
-CH=CH-CO-O-, -CF=CF-CO-O-, -CF=CH-CO-O-,
-CH=CF-CO-O-, -CF₂-O-, -O-CF₂- oder -C≡C- oder eine
Kombination von zwei oder mehreren dieser Gruppen,
bevorzugt mindestens eine dieser Gruppen -COO- oder
-CF₂-O-,

20  $X^1$  F, CI, NO<sub>2</sub>, -OCF<sub>3</sub>, -CF<sub>3</sub>, -OCF<sub>2</sub>H, CI, CN, -C $\equiv$ C-CN oder NCS, bevorzugt CN, -CF<sub>3</sub>, -C $\equiv$ C-CN oder NCS, besonders bevorzugt CN oder -CF<sub>3</sub>,

Y<sup>11</sup>, Y<sup>12</sup>, Y<sup>13</sup> und Y<sup>14</sup> , jeweils unabhängig voneinander, H oder F und 25 n<sup>1</sup> 0 oder 1, bevorzugt 0 bedeuten,

wobei die Verbindungen der Formel I bevorzugt drei oder mehr, besonders bevorzugt vier oder mehr Fluoratome an den Phenylringen tragen, bevorzugt jedoch je Phenylring nicht mehr als zwei F-atome, besonders bevorzugt bedeuten Y<sup>11</sup>, Y<sup>12</sup> und Y<sup>13</sup> F und bevorzugt bedeutet Z<sup>12</sup> -COO-

30

$$R^{2} \left[ \begin{array}{c} A^{2} \\ \end{array} \right] \xrightarrow{R^{2}} Z^{22} \xrightarrow{F} X^{2}$$

worin

 $R^2$ 10

5

Alkyl oder Alkoxy mit 1 bis 7 C-Atomen, Alkenyl, Alkenyloxy oder Oxaalkyl mit 2 bis 7 C-Atomen, bevorzugt Alkyl oder Alkoxy mit 1 bis 5 C-Atomen oder Alkenyl mit 2 bis 5 C-Atomen, bevorzugt Alkyl oder Alkoxy,

25  $Z^{21}$  und  $Z^{22}$ 

jeweils voneinander unabhängig, eine Einfachbindung, -CO-O-, trans -CH=CH-, -CH=CF-, -CF=CH-, -CF=CF-, -CH=CH-CO-O-, -CF=CF-CO-O-, -CF=CH-CO-O-, -CH=CF-CO-O-, -CF2-O-, -O-CF2- oder -C=C- oder eine Kombination von zwei oder mehreren dieser Gruppen, bevorzugt mindestens eine dieser Gruppen -COO- oder -CF<sub>2</sub>-O-,

30

20

 $X^2$ F, Cl, NO<sub>2</sub>, -OCF<sub>3</sub>, -CF<sub>3</sub>, -OCF<sub>2</sub>H, Cl, CN, -C≡C-CN oder NCS, bevorzugt CN, -CF<sub>3</sub>, -C≡C-CN oder NCS, besonders bevorzugt CN,

10

15

Y<sup>2</sup> H oder F und

n<sup>2</sup> 0 oder 1 bedeuten.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Anmeldung enthalten die Medien eine oder mehrere Verbindungen der Formel I und bestehen bevorzugt überwiegend und besonders bevorzugt nahezu vollständig aus einer oder mehreren Verbindungen der Formel I

Bevorzugt werden die Verbindungen der Formel I ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen I-1 und I-2

$$R^1$$
— $C\equiv C$ — $Z^{12}$ — $X^1$ 

$$R^{1}-C \equiv C - \left( \begin{array}{c} F \\ Z^{12} \\ \end{array} \right) - \left( \begin{array}{c} F \\ Z^{12} \\ \end{array} \right)$$

worin die Parameter die oben unter Formel I gegebene Bedeutung haben und bevorzugt

Alkyl mit 1 bis 7, bevorzugt mit 1 bis 5, bevorzugt bis 3 C-Atomen,

 $Z^{12}$  -COO- oder -CF<sub>2</sub>-O- und

X<sup>1</sup> CN, -CF<sub>3</sub> oder NCS, bevorzugt CN oder -CF<sub>3</sub>

bedeuten.



- 25 -

Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Medien eine oder mehrere Verbindungen der Formel I, bevorzugt der Formel I-1 und/oder der Formel I-2, worin X<sup>1</sup> CF<sub>3</sub> bedeutet.

5 Bevorzugt werden die Verbindungen der Formel II ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen II-1 bis II-7

$$R^2 \longrightarrow Z^{22} \longrightarrow X^2$$
II-2

$$R^2$$
  $Z^{22}$   $X^2$  II-3

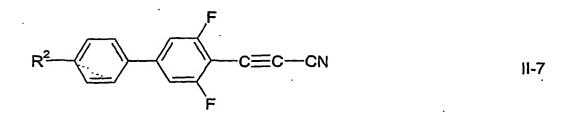
$$R^2$$
  $Z^{22}$   $X^2$ 

$$R^2$$
  $Z^{22}$   $X^2$  II-5

$$R^{2} - Z^{22} - Z^{2} - X^{2}$$
II-6

30

35



worin die Parameter die oben unter Formel II gegebene Bedeutung haben und bevorzugt

Alkyl oder Alkoxy mit 1 bis 7 C-Atomen, Alkenyl,
Alkenyloxy oder Oxaalkyl mit 2 bis 7 C-Atomen,
bevorzugt Alkyl oder Alkoxy mit 1 bis 5 C-Atomen,

Z<sup>22</sup> eine Einfachbindung, -CO-O- oder -CF<sub>2</sub>-O- bevorzugt
-COO- oder -CF<sub>2</sub>-O-,
bei Formel II-6 auch, besonders bevorzugt, -C=C- und

X<sup>2</sup> CN, oder CF<sub>3</sub>, bevorzugt CF<sub>3</sub>,
bei Formel II-6 besonders bevorzugt CN, oder CF<sub>3</sub>,
bevorzugt CN

bedeuten.

Bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Medien eine oder mehrere

Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen der Formeln

II1 bis II-5, bevorzugt Verbindungen worin Z<sup>22</sup> -CO-O- bedeutet.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthält die Komponente A der erfindungsgemäßen Medien bevorzugt eine oder mehrere Verbindungen der Formel II und besteht besonders bevorzugt überwiegend und ganz besonders bevorzugt nahezu vollständig aus einer oder mehreren Verbindungen der Formel II.

Für die Lichtsteuerelemente gemäß der vorliegenden Erfindung können sowohl mesogene Steuermedien verwendet werden, die in der Mesophase, bevorzugt in der nematischen Phase, eine positive

10

15

20

25

dielektrische Anisotropie (Δε) aufweisen, als auch solche die eine negative dielektrische Anisotropie aufweisen. Bevorzugt werden mesogene Steuermedien verwendet, die in der Mesophase eine positive dielektrische Anisotropie (Δε) aufweisen. Wenn die mesogenen Steuermedien eine positive dielektrische Anisotropie haben, hat diese bei den Steuermedien, die eine Übergang von der nematischen Phase oder von der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen, bei 1 kHz und einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts bzw. unterhalb T(N\*,BP), bevorzugt in der nematischen Phase, bevorzugt einen Wert von 40 oder mehr.

Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung mit positiver dielektrischer Anisotropie bestehen besonders bevorzugt überwiegend und ganz besonders bevorzugt nahezu vollständig aus der Komponente A.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung mit positiver dielektrischer Anisotropie eine oder mehrere Komponenten ausgewählt aus der Gruppe der Komponenten B bis D, bevorzugt ausgewählt aus der Gruppe der Komponenten B und D, besonders bevorzugt der Komponente B.

Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung mit positiver dielektrischer Anisotropie enthalten bevorzugt

- 5% bis 80%, bevorzugt 10% bis 60%, besonders bevorzugt 18% bis 43% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel I,
- 5% bis 95%, bevorzugt 15% bis 80%, besonders bevorzugt 40% bis 70% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II und
- 0% bis 30% bevorzugt 0% bis 15%, besonders bevorzugt 0% bis 10% einer oder mehrerer weiterer Verbindungen.

Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung mit positiver dielektrischer Anisotropie enthalten bevorzugt



WO 2004/044093



- 3% bis 45%, bevorzugt 5% bis 40%, besonders bevorzugt 10% bis 35% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel 1-1 ···und/oder 2% bis 35%, bevorzugt 4% bis 30%, besonders bevorzugt 5% 5 bis 30% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel I-1 und/oder 0 bis 30%, bevorzugt 2% bis 25%, besonders bevorzugt 5% bis 20% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-1 und/oder 10 0 bis 30%, bevorzugt 2% bis 25%, besonders bevorzugt 5% bis 20% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-2 und/oder 5% bis 70%, bevorzugt 15% bis 65%, besonders bevorzugt 20% bis 60% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-3 15 und/oder II-4, bevorzugt II-4 und/oder 0% bis 20% bevorzugt 0% bis 15%, besonders bevorzugt 3% bis 12% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-5 und/oder 0% bis 30% bevorzugt 0% bis 20%, besonders bevorzugt 3% 20 bis 15% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-6 und/oder 0% bis 35% bevorzugt 0% bis 30%, besonders bevorzugt 3% bis 12% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II-7.
- Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Erfindung mit negativer dielektrischer Anisotropie bestehen besonders bevorzugt überwiegend und ganz besonders bevorzugt nahezu vollständig aus der Komponente D.
- Die Komponente D dieser Medien enthält bevorzugt eine oder mehrere Verbindungen.
  - Die mesogenen Medien mit negativer dielektrischer Anisotropie gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten bevorzugt

WO 2004/044093

15

20

25



eine Komponente A' bestehend aus einer oder mehreren
 Verbindungen mit einer stark negativen dielektrischen Anisotropie von
 –5 oder weniger,

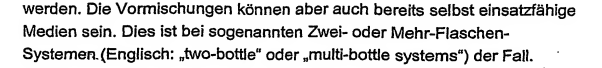
- 29 -

- optional eine Komponente B' bestehend aus einer oder mehreren
   Verbindungen mit einer moderat negativen dielektrischen Anisotropie
   von –1,5 bis < –5,</li>
- optional eine Komponente C' bestehend aus einer oder mehreren
   dielektrisch neutralen Verbindungen mit einer dielektrischen
   Anisotropie von –1,5 bis +1,5 und
  - gegebenenfalls eine Komponente D' bestehend aus einer oder mehreren Verbindungen mit einer positiven dielektrischen Anisotropie von mehr als 1,5.

Das mesogene Medium gemäß der vorliegenden Erfindung kann weitere Additive und chirale Dotierstoffe in üblichen Konzentrationen enthalten. Die Gesamtkonzentration dieser weiteren Bestandteile liegt im Bereich von 0% bis 10%, bevorzugt im Bereich von 0,1% bis 6%, bezogen auf die Gesamtmischung. Die Konzentrationen der einzelnen dieser Verbindungen liegen im Bereich von 0,1 bis 3%. Die Konzentration dieser Verbindungen und ähnlicher Bestandteile der Mischung werden, mit Ausnahme der chiralen Dotierstoffe bei den Medien die eine Blaue Phase aufweisen, bei der Angabe der Konzentrationsbereiche der übrigen Mischungsbestandteile nicht berücksichtigt.

Die Medien werden auf übliche Weise aus den Verbindungen erhalten.

Zweckmäßiger Weise werden die Verbindungen die in geringerer Menge
eingesetzt werden in den in größerer Menge eingesetzten Verbindungen
gelöst. Wird die Temperatur während des Mischvorgangs über den Klärpunkt der überwiegenden Komponente erhöht, kann die Vollständigkeit der
Auflösung leicht beobachtet werden. Die erfindungsgemäßen Medien
können jedoch auch auf andere Weisen hergestellt werden. So durch den
Einsatz von Vormischungen. Als Vormischungen könne unter anderem
Homologenmischungen und/oder eutektische Mischungen eingesetzt



In der vorliegenden Anmeldung gilt, soweit nicht explizit anders angegeben, das Folgende.

Die angegebenen Bereiche von Werten schließen bevorzugt die Grenzwerte ein.

10

Die Konzentrationen sind in Massen-% gegeben und beziehen sich auf die vollständige Mischung. Temperaturen sind in Grad Celsius und Temperaturdifferenzen in Differenzgrad Celsius angegeben. Alle physikalischen Eigenschaften wurden bestimmt wie in "Merck Liquid Crystals,

Physical Properties of Liquid Crystals", Stand Nov. 1997, Merck KGaA, Deutschland und sind für eine Temperatur von 20 °C gegeben, sofern nicht explizit anders angegeben. Die optische Anisotropie (Δn), auch Doppelbrechung genannt, wird bei einer Wellenlänge von 589,3 nm bestimmt. Die dielektrischen Eigenschaften werden bei einer Frequenz von

20 1 kHz bestimmt.

Im Zusammenhang mit Angaben zur Zusammensetzung der Medien, bzw. ihrer Komponenten, bedeutet

25

 "enthalten", dass die Konzentration des jeweiligen genannten Materials, also der Komponente oder der Verbindung, in der Bezugseinheit, also dem Medium bzw. der Komponente, bevorzugt 10% oder mehr, besonders bevorzugt 20 % oder mehr und ganz besonders bevorzugt 30% oder mehr beträgt,

30

 "überwiegend bestehen aus", dass die Konzentration des genannten Materials in der Bezugseinheit bevorzugt 50% oder mehr, besonders bevorzugt 60 % oder mehr und ganz besonders bevorzugt 70% oder mehr beträgt und  "nahezu vollständig bestehen aus", dass die Konzentration des genannten Materials in der Bezugseinheit bevorzugt 80% oder mehr, besonders bevorzugt 90 % oder mehr und ganz besonders bevorzugt 95% oder mehr beträgt.

5

Dielektrisch positive Verbindungen haben ein  $\Delta\epsilon$  > 1,5, dielektrisch neutrale Verbindungen haben ein  $\Delta\epsilon$  im Bereich  $-1,5 \le \Delta\epsilon \le 1,5$  und dielektrisch negative Verbindungen haben ein  $\Delta\epsilon < -1,5$ . Die selben Definitionen gelten auch für Komponenten von Mischungen und für Mischungen.

.10 N

15

20

25

Die dielektrischen Eigenschaften, elektrooptischen Eigenschaften (z.B. die Schwellenspannungen) und die Schaltzeiten wurden in bei der Merck KGaA, Darmstadt, Deutschland hergestellten Testzellen, bestimmt. Die Testzellen zur Bestimmung von Δε hatten eine Schichtdicke von 22 μm und eine kreisförmige Elektrode aus Indiumzinnoxid (ITO) mit einer Fläche von 1,13 cm² und einem Schutzring. Für homeotrope Orientierung zu Bestimmung von ε| wurden Zellen mit einer homeotrop orientierenden Polyimid-Orientierungsschicht verwendet. Alternativ kann Lezithin (Merck KGaA) als Orientierungsmittel verwendet. Die Zellen zur Bestimmung von ε<sub>L</sub> hatten Orientierungsschichten aus dem Polyimid AL-1054 der Firma Japan Synthetic Rubber, Japan. Die Kapazitäten wurden in der Regel mit einem Frequenzanalysator Solatron 1260 mit einer Rechteckwelle mit einer Effektivspannung von 0.3 V<sub>ms</sub> gemessen. Die elektooptischen Untersuchungen wurden mit weißem Licht durchgeführt. Die charakteristischen Spannungen wurden unter senkrechter Beobachtung bestimmt.

30

35

Die dielektrischen Eigenschaften der Materialien werden bei 1 kHz und 20°C, sowie für Steuermedien "die einen Übergang von der nematischen Phase oder der cholesterischen Phase in die isotrope Phase (T(N,I)) aufweisen, bei einer Temperatur von 4° unterhalb sowie bei einer Temperatur von 4° oberhalb des Klärpunkts (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) wieder jeweils bei 1 kHz, und bei Steuermedien, die einen Übergang von der Blauen Phase in die isotrope Phase aufweisen bei einer Temperatur von 4° oberhalb der entsprechenden Übergangstemperatur (T(N\*,BP)) des jeweiligen Materials, hier allerdings bei 30 Hz, bestimmt.

10

15

20

25

30

35

Die dielektrische Anisotropie (Δε) der Verbindungen wird durch Extrapolation der Werte einer 10%-igen Lösung der jeweiligen Verbindung in einer Wirtsmischung bei 20°C auf einen Anteil der jeweiligen Verbindung von 100% bestimmt. Die Kapazitäten der Testmischungen werden sowohl in einer Zelle mit homeotroper, als auch in einer Zelle mit homogener Randorientierung bestimmt. Die Schichtdicke beider Zellentypen beträgt ca. 20 μm. Zur Messung wird eine Rechteckwelle mit einer Frequenz von 1 kHz und einer effektiven Spannung (rms, Englisch: root mean square) von typischer Weise 0,2 V bis 1,0 V verwendet. In jedem Fall ist die verwendete Spannung niedriger als die kapazitive Schwelle der jeweils untersuchten Mischung.

Für dielektrisch positive Verbindungen wird die Mischung ZLI-4792 und für dielektrisch neutrale, sowie für dielektrisch negative Verbindungen, die Mischung ZLI-3086, beide von Merck KGaA, Deutschland, als Wirtsmischung verwendet. Diese Wirtsmischungen werden auch für Komponenten und Medien verwendet, die selbst bei der betreffenden Temperatur keine nematische Phase aufweisen, bzw. die nicht bis zu der betreffenden Temperatur in der nematischen Phase unterkühlt werden können. Ist die Löslichkeit der Verbindungen, Komponenten oder Medien in der jeweiligen Wirtsmischung geringer als 10%, wird ausnahmsweise die Konzentration der untersuchten Substanz auf 5% erniedrigt. Ist die Löslichkeit einer dielektrisch positiven Substanz (einer Verbindung, einer Komponente eines Mediums oder eines Mediums) in der Wirtsmischung ZLI-4792 geringer als 5%, so wird die nematische Mischung MLC-6828, Merck KGaA. Deutschland als Wirtsmischung verwendet. Auch hier wird nötigenfalls die Konzentration der zu untersuchenden Substanz von 10% auf 5% halbiert. Aus der Änderung der Werte gegenüber denen der Wirtsmischung wird auf den Wert der reinen Substanz extrapoliert.

Die erdfindungsgemäßen Medien enthalten bevorzugt 0% bis 10% an Verbindungen deren Löslichkeit in der entsprechenden Wirtsmischung (ZLI-3086 bzw. MLC-6828) geringer als 5% ist. Bevorzugt ist die Konzentration dieser Verbindungen 8% oder weniger, besonders bevorzugt 5% oder weniger und ganz besonders bevorzugt 4% oder weniger.

20

25

30

35

- 33 -

Die dielektrische Anisotropie der Verbindungen, Komponenten und gegebenenfalls der Medien, die bei 20°C oder bei einer Temperatur von 4° unterhalb ihres Klärpunkts (T(N,I) bzw. (T(N\*,I) bzw. Ihrer Übergangstemperatur (T(N\*,BP)) nicht in der nematischen Phase vorliegen, bzw. die nicht bis zu dieser Temperatur in dieser Phase unterkühlbar sind, werden aus einer Wirtsmischung bestimmt, wie oben bei den Verbindungen beschrieben.

Die Dielektrizitätskonstanten ε und ε werden mit einer absoluten Genauigkeit von ca. +/-0,1 bis +/-0,2 bestimmt, wodurch sich für die dielektrische Anisotropie (Δε) eine absoluten Genauigkeit von ca. +/-0,2 bis +/-0,4, typischerweise von +/-0,3 ergibt. Die Genauigkeit nimmt bei größeren Werten ab, die möglichen Abweichungen nehmen also zu. Bei Werten von Δε von 25 bis 40 beträgt die absolute Genauigkeit ca. +/-0,5 und bei Werten von mehr als 40 beträgt die absolute Genauigkeit ca. +/-1,0.

Die dielektrische Suszeptibilität der Medien wird bei einer Temperatur von 4° oberhalb der Temperatur ihres Übergangs in die optisch isotrope Phase in der optisch isotropen Phase bestimmt. Sie wird mittlere dielektrische Suszeptibilität (ε<sub>av.</sub>) genannt. Bei den Medien, die einen Übergang aus der nematischen Phase oder der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen, kann sie auch, in erster Näherung, aus der Extrapolation der mittleren dielektrischen Suszeptibilität des nematischen Mediums über den Übergangspunkt in die optisch isotrope Phase hinaus erhalten werden. Die dielektrische Suszeptibilität der Medien wird typischer weise mit einer absoluten Genauigkeit von ca. +/-0,1 bis +/-0,2 bestimmt. Bei großen Werten der dielektrischen Suszeptibilität, von 30 oder mehr, beträgt die absolute Genauigkeit ca. +/-0,5 und bei sehr großen Werten, von 40 oder mehr oder sogar von 60 oder mehr, beträgt die absolute Genauigkeit ca. +/-1.

Für die Steuermedien, die einen Übergang aus der nematischen Phase oder der cholesterischen Phase in die isotrope Phase aufweisen, wurde die Klärenthalpie per "differential scanning calorimetry", kurz DSC

10

15

20

25

30

35

bestimmt. Hierzu wurde ein kommerzielles Gerät DSC2920 der Firma Texas Instruments, USA verwendet. Es wurden 2 mg bis 8 mg, typischerweise 4 mg, des betreffenden Materials in einem Pfännchen gegen ein leeres Pfännchen als Referenz vermessen. Dabei wurde die Temperatur mit einer Heizrate von 10 Grad/Minute erhöht. Der Startpunkt wurde ca. 30° bis 40° unterhalb des Klärpunkts der Substanz gewählt. Der Endpunkt lag jeweils ca. 30° oberhalb des Klärpunkts der Substanz. Die relative Genauigkeit der Werte beträgt jeweils ca. +/-10% bis +/-15%. Bei sehr kleinen Werten der Klärenthalpie muß gegebenenfalls die Probenmenge erhöht oder auf ein präziseres Meßgerät gewechselt werden.

Der Wert der Doppelbrechung der erfindungsgemäßen Medien wird hier in der nematischen Phase bei 20°C und bei einer Temperatur von 4° unterhalb des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur T(N\*,BP) gemessen. Ist das Medium bei einer dieser beiden Temperaturen oder bei diesen beiden Temperaturen nicht stabil nematisch oder zumindest bis zu dieser Temperatur in der nematischen Phase unterkühlbar, so wird die Doppelbrechung einer Mischung aus der entsprechenden nematischen Wirtsmischung extrapoliert, wie oben bei der Bestimmung der dielektrischen Anisotropie beschrieben.

Ist der cholesterische Pitch der erfindungsgemäßen Medien zu kurz um eine Bestimmung der anisotropen Eigenschaften wie z.B. der Doppelbrechung oder der dielektrischen Suzeptibilität zu erlauben stehen hierfür drei Möglichkeiten zur Verfügung. Die erste, am meisten bevorzugte Möglichkeit ist der Ersatz der bzw. aller der in den Medien verwendeten chiralen Verbindungen durch deren Racemat. Die zweite ebenfalls noch bevorzugte Möglichkeit ist die Verringerung der Konzentration der chiralen Verbindung, bzw. der chiralen Verbindungen auf einen Wert der den cholesterischen Pitch so groß werden lässt, dass die Bestimmung der Eigenschaften gerade möglich wird. Die dritte, am wenigsten bevorzugte Möglichkeit ist die Kompensation des cholesterischen Pitchs durch Zugabe eine chiralen Verbindung mit umgekehrtem Helixdrehsinn. Hierzu wird bevorzugt die entsprechenden Verbindung des Eantiomerenpaares R-8011 und S-8011 der Fa. Merck KGaA verwendet.

10

15

20

25

30

- 35 -

Der Begriff Schwellenspannung bedeutet in der vorliegenden Anmeldung die optische Schwelle und wird für einen relativen Kontrast von 10 % (V<sub>10</sub>) angegeben. Die Mittgrauspannung und die Sättigungsspannung werden ebenfalls optisch bestimmt und für einen relativen Kontrast von 50%, bzw. von 90 % angegeben. Als Bezugsgröße und charakteristischer Wert der elektrooptischen Kennlinie der verschiedenen Medien wird in der vorliegenden Anmeldung in der Regel die Spannung (V<sub>70</sub>) angegeben bei der die Kennlinie zum ersten Mal den Wert von 70% relativem Kontrast erreicht. Wird die kapazitive Schwellenspannung (V<sub>0</sub>), auch Freedericksz-Schwelle genannt, angegeben, so ist dies explizit vermerkt.

Die Medien wurden in Testzellen mit interdigitalen Elektroden gefüllt. Die Schichtdicke der Testzellen betrug in der Regel ca. 10 µm. Die Breite der Elektroden betrug 10 µm und der Anstand zwischen den benachbarten Elektroden betrug 15 µm. Die elektrooptische Kennlinie wurde bei einer Temperatur von 2° oberhalb des Klärpunkts (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) bzw. der Übergangstemperatur von der cholesterischen Phase in die Blauen Phase (T(N\*,BP)) des jeweiligen Mediums bestimmt. Beim Einfüllen der Medien in eine Zelle wurde in einigen Fällen eine leichte Erhöhung des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur T(N\*,BP) beobachtet. Dieser Effekt ist möglicherweise mit einer gewissen Stabilisierung der nematischen Phase bzw. der Blauen Phase in dünnen Schichten zu erklären. Die Erhöhung des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur T(N\*,BP) betrug in einigen Fällen 0,5° und bis zu ca. 0,7°. In einigen (seltenen) Fällen können Abweichungen von bis zu 2° oder sogar 4° auftreten. In den Fällen in denen eine Erhöhung des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur T(N\*,BP) in der Zelle auftritt, wird die Untersuchung der elektrooptischen Eigenschaften nicht bei einer Temperatur von 2° oberhalb des Klärpunkts des Mediums als solchem (T(N,I) bzw. T(N\*,I) bzw. der Übergangstemperatur T(N\*,BP) als solchem, sondern 2° oberhalb des Klärpunkts des Mediums in der Zelle ( $T_c(N,I)$  bzw. ( $T_c(N^*,I)$ ) bzw. bzw. der Übergangstemperatur des Mediums in der Zelle (T<sub>C</sub>(N\*,BP)) bestimmt.

Die Phasenbreite der Blauen Phase bzw. die Gesamtbreite mehrerer Blauer Phase wird, bei den Medien, die eine oder mehrere Blaue Phasen

aufweisen, aus der Temperaturabhängigkeit des elektrooptischen Effekts bestimmt. Die Temperatur bei der, der elektrooptische Effekt auftritt, ist die Temperatur, bei der die optisch isotrope Phase, die Blaue Phase auftritt (T(N\*,BP)). Die Temperatur bei der die Blaue Phase, bzw. bei Medien die mehr als eine Blaue Phase aufweisen, die mit steigender Temperatur zuletzt auftretende Blaue Phase, verschwindet und das Medium in die isotrope Phase übergeht (T(BP,I)), wird aus der Temperaturabhängigkeit der charakteristischen Spannungen bestimmt, als die Temperatur, bei der, der typische, relativ geringe Anstieg der charakteristischen Spannungen in einen stärkeren Anstieg mit steigender Temperatur übergeht. Der Wert von T(BP,I) wird durch Interpolation der Temperaturabhängigkeit der charakteristischen Spannungen oberhalb und unterhalb dieser Temperatur bestimmt, die in vielen Fällen sowohl oberhalb als auch unterhalb dieser Temperatur nahezu linear ist.

- 36 -

15

20

10

5

In der vorliegenden Anmeldung, besonders in den im folgenden beschriebenen Beispielen werden die Strukturen der chemischen Verbindungen mittels Abkürzungen angegeben. Die Bedeutung der jeweiligen Abkürzungen ist in den folgenden Tabellen A und B zusammengestellt. Alle Gruppen  $C_nH_{2n+1}$  und  $C_mH_{2m+1}$  sind geradkettige Alkylgruppen mit n bzw. m C-Atomen. Tabelle B ist aus sich selbst heraus verständlich, da sie jeweils die vollständige Abkürzung für eine Formel homologer Verbindungen angibt. In Tabelle A sind nur die Abkürzungen für die Kernstrukturen der Verbindungstypen zusammengestellt. Die Abkürzungen für die jeweiligen einzelnen Verbindungen setzen sich aus der jeweils zutreffenden dieser Abkürzungen für den Kern der Verbindung und der mittels einem Bindestrich angehängten Abkürzung für die Gruppen  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $L^1$  und  $L^2$  gemäß folgender Tabelle zusammen.

30



#### - 37 -

	Abkürzung für R1, R2, L1, L2	R1	R2	L1	L2
5	nm	C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub>	C <sub>m</sub> H <sub>2m+1</sub>	Н	Н
J	nOm	$C_nH_{2n+1}$	$OC_mH_{2m+1}$	Н	Н
	nO.m	$OC_nH_{2n+1}$	$C_mH_{2m+1}$	Н	Н
	n	$C_nH_{2n+1}$	CN	Н	Н
	nŅ.F	$C_nH_{2n+1}$	CN	Н	F
10	nN.F.F	$C_nH_{2n+1}$	CN	F	F
	nON.F.F	$OC_nH_{2n+1}$	CN	F	F
	nOF	$OC_nH_{2n+1}$	F	Н	Н
	nCl	$C_nH_{2n+1}$	Cl	Н	Н
15	nCl.F	$C_nH_{2n+1}$	Cl	Н	F
	nCl.F.F	$C_nH_{2n+1}$	CI .	F	F
	nF	$C_nH_{2n+1}$	F	Н	Н
	nF.F	$C_nH_{2n+1}$	F <sub>.</sub>	H `	F
00	nF.F.F	$C_nH_{2n+1}$	F	F	F
20	nmF	$C_nH_{2n+1}$	$C_mH_{2m+1}$	F	Н
	nCF <sub>3</sub>	$C_nH_{2n+1}$	CF <sub>3</sub>	Н	Н
	nOCF <sub>3</sub>	$C_nH_{2n+1}$	OCF <sub>3</sub> .	Н	Н
	nOCF₃.F	$C_nH_{2n+1}$	OCF <sub>3</sub>	Н	F
25	nOCF <sub>3</sub> .F.F	$C_nH_{2n+1}$	OCF <sub>3</sub>	F	F
	nOCF <sub>2</sub>	$C_nH_{2n+1}$	OCHF <sub>2</sub>	Н	Н
	nOCF <sub>2</sub> .F	$C_nH_{2n+1}$	OCHF <sub>2</sub>	Н	F
	nOCF <sub>2</sub> .F.F	$C_nH_{2n+1}$	OCHF <sub>2</sub>	F	F
30	nS	$C_nH_{2n+1}$	NCS	Н	Н
50	nS.F	$C_nH_{2n+1}$	NCS	Н	F
	nS.F.F	$C_nH_{2n+1}$	NCS	F	F
	rVsN	C <sub>r</sub> H <sub>2r+1</sub> -CH=CH-C <sub>s</sub> H <sub>2s</sub> -	CN	Н	Н
	rOsN	C <sub>r</sub> H <sub>2r+1</sub> -O-C <sub>s</sub> H <sub>2s</sub> -	CN .	Η.	Н
35	nEm	C <sub>n</sub> H <sub>2n+1</sub>	$COOC_mH_{2m+1}$	Н	Н

# Table A:

# PYP

# , \_N \_O

#### **PYRP**

$$10 \qquad R^1 - O - O N - O R^2$$

# **PPYRP**

$$R^{1} \longrightarrow O \longrightarrow R^{2}$$

# BCH

# CCP

$$20 \qquad R^1 - \bigcirc O - C \equiv C - \bigcirc C \stackrel{L^1}{\underset{L^2}{\longrightarrow}} R^2$$

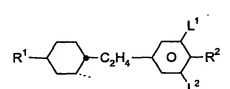
# CPTP -

$$R^{1} - C_{2}H_{4} - C \equiv C - C \stackrel{L^{1}}{\longrightarrow} R^{2}$$

#### **CEPTP**

$$R^{1} \xrightarrow{COO} \xrightarrow{CO} \frac{L^{1}}{L^{2}}$$

D



5 EPCH

$$R^1$$
  $O$   $COO$   $O$   $R^2$   $R^1$   $O$   $COO$   $O$   $COO$   $O$   $COO$   $CO$ 

10 HP ME

$$R^1 \longrightarrow Q \longrightarrow Q$$
  $R^2$   $R^2 \longrightarrow Q$   $Q \longrightarrow Q$ 

PCH PDX

$$R^{1} \longrightarrow C \equiv C \longrightarrow C \longrightarrow R^{2}$$

$$R^{1} \longrightarrow C_{2}H_{4} \longrightarrow C_{2}H$$

PTP BECH

$$R^1$$
  $O$   $C_2H_4$   $O$   $R^2$ 

**EBCH** 

$$R^{1} \longrightarrow CH_{2}CH_{2} \longrightarrow COO \longrightarrow$$

EHP

- 40 -

$$R^1 - O - CH_2CH_2 - O - R^2$$

5 ET

#### Table B:

10 
$$C_nH_{2n+1}$$
  $C_nH_{2n+1}$   $C_nH_{2n+1}$   $C_nH_{2n+1}$   $C_nH_{2n+1}$   $C_nH_{2n+1}$ 

# PCH-n(O)mFF

#### PY-n(O)-Om

15 
$$F F F F$$
  
 $C_nH_{2n+1}$ -(0)  $O O O C_mH_{2m+1}$ 

#### YY-n(O)-Om

20 FFFF F  $CH_2=CH-C_nH_{2n}-(O)$  O  $O-C_mH_{2m}-CH=CH_2$ 

#### YY-Vn(O)-OmV

$$C_{n}H_{2\overline{n+1}} \longrightarrow C_{m}H_{2m+1}$$

#### CCP-n(O)mFF

30
$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow (O)-C_mH_{2m+1}$$

10

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $O$   $O$   $C_mH_{2m+1}$ 

5 CYY-n-(O)m

CCYY-n-(O)m

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $C \equiv C$   $O$   $C$   $C$   $C$ 

15 PTP-n(O)mFF

20 CPTP-n(O)mFF

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $C$   $O$   $X$ 

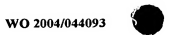
CGP-n-X

(X = besonders F, CI, CN =  $_{n}$ N", NCS =  $_{n}$ S" und CF<sub>3</sub> =  $_{n}$ T")

30 CGG-n-X

(X = besonders F, CI, CN = N, NCS = S und CF<sub>3</sub> = T)

CT/EP2003/012327



 $C_nH_{2n+1}$  O F X

CGU-n-X

(X = besonders F, CI, CN = ,N", NCS = S und CF<sub>3</sub> = ,T")

- 42 -

10 Inm-

5

$$C_2H_5$$
- $CH_2$ - $O$ - $O$ - $O$ - $CN$ 

15 C15

$$C_2H_5$$
- $CH_2$ - $O$ - $O$ - $O$ - $O$ 

#### **CB15**

$$C_{n}H_{2n+1} - C_{m}H_{2m+1}$$

$$CBC-nm$$

$$25 \qquad C_nH_{2n+1} - \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc C_mH_{2m+1}$$

#### CBC-nmF

$$C_2H_5$$
  $COO$   $O$   $CO$ 

#### CHE

35 ECBC-nm

$$C_nH_{2n+1}O - O - O - CN$$

#### GP-nO-N

5 
$$H_2C = CH - O - CN$$

# CP-V-N

$$C_{n}H_{2m+1}$$

# CPP-nV2-m

15 
$$H_2C = CH$$

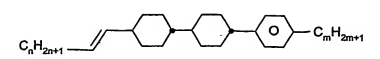
#### CPP-V-m

#### CPP-nV-m

#### CPP-V2-m

$$H_2C = CH - O - C_mH_{2m+1}$$

#### CCP-V-m



5 CCP-nV-m

10  $C_nH_{2n+1} O O CN$ 

K3·n

$$C_{n}H_{\overline{2n+1}}O - O - CN$$

M3·n

20

30

$$C_nH_{\overline{2n+1}}$$
 O O O O

**T3**⋅**n** 

$$C_nH_{\overline{2n+1}}$$
 O O COO O O CN

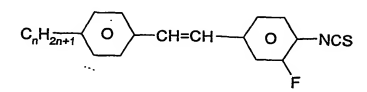
BB3·n

$$C_nH_{\overline{2n+1}}$$
 O O O CN

35 PGIP-n-N

10





5 PVG-n-S

$$C_nH_{2n+1}O$$
 O CH=CH O NCS

PVG-nO-S

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow NCS$$

UPP-n-S

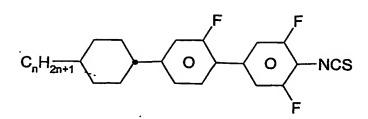
$$C_{n}H_{2n+1} \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C_{m}H_{2m+1}$$

25 PPTUI-n-m

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow NCS$$

CPU-n-S

5



CGU-n-S

10 
$$C_nH_{\overline{2n+1}}$$
 O  $C = C$  O  $NCS$ 

PTG-n-S

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow NCS$$

PTU-n-S

PPVP-n-S

$$C_nH_{2n+1}$$
 O O CH=CH O NCS

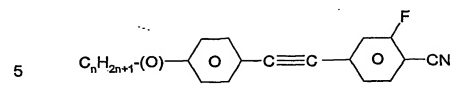
PPVG-n-S

30

35

$$C_nH_{2n+1}$$
 O O CH=CH O F NCS

PPVU-n-S



# PTG-n(O)-N

10 
$$C_nH_{2n+1}$$
-(O)—O—C=C—O—CN

# PTU-n(O)-N

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow C \equiv C - CN$$

#### 20 PU-n-AN

$$C_nH_{2n+1}$$
-(0) — O — CO — O — CN

#### GZU-n(O)-N

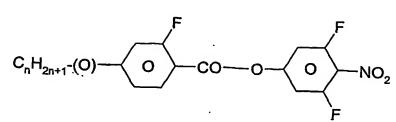
$$C_nH_{2n+1}-(O) \longrightarrow CO \longrightarrow CO \longrightarrow CO$$

#### UZU-n(O)-N

5

20

25



#### GZU-n(O)-NO2

$$C_nH_{2n+1}-(O)$$
  $C_0$   $C_0$ 

#### UZU-n(O)-NO2

15
$$C_{n}H_{2n+1}-C\equiv C-CO-CO-CO-CO$$

# GZU-nA-N

$$C_nH_{2n+1}-C\equiv C-CO-O-CO-CN$$

#### UZU-nA-N

GZU-nA-NO2

5

$$C_nH_{2n+1}$$
  $C\equiv C$   $O$   $CO-O$   $O$   $CO-O$   $O$   $CO-O$   $CO$ 

UZU-nA-NO2

UVZG-n-N

$$C_{n}H_{2n+1} \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow CO \longrightarrow CN$$

**PWZU-3-N** 20

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $CO-O$   $O$   $CN$ 

CUZU-n-N

$$C_nH_{2n+1}$$
  $CO-O$   $CO-O$ 

CCZU-n-F

$$C_nH_{2n+1}$$
 O O CO CO CO CON

PUZU-n-N

5

PUZU-n-F

$$C_{n}H_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow CO \longrightarrow CO \longrightarrow CN$$

AUZU-n-N

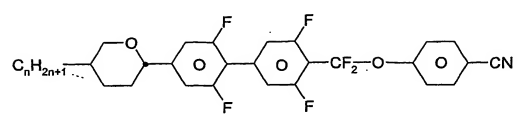
$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $CO-O-O$   $F$   $F$ 

AUZU-n-F

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $C_0$   $C_0$ 

AUZU-n-OT

20



5 AUUQP-n-N

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CF_2 \longrightarrow O \longrightarrow F$$

AUUQP-n-F

$$C_{n}H_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CF_{2} \longrightarrow O \longrightarrow OCF_{3}$$

AUUQP-n-OT

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $O$   $F$   $O$   $CF_2$   $O$   $CF_3$ 

25 AUUQP-n-T

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow CF_2 \longrightarrow O \longrightarrow CN$$

AUUQU-n-N

**5** .

20

25

#### AUUQU-n-F

$$C_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow CF_2 \longrightarrow O \longrightarrow O \longrightarrow OCF_3$$

#### AUUQU-n-OT

$$C_{n}H_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow F \longrightarrow CF_{2} \longrightarrow O \longrightarrow CF_{3}$$

#### AUUQU-n-T

#### AUUQGU-n-F

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $O$   $F$   $F$ 

#### PGU-n-F

$$C_nH_{2n+1}$$
  $O$   $F$   $O$   $N$   $CN$ 

UM-n-N

5

$$G_nH_{2n+1} \longrightarrow O \longrightarrow F$$

DU-n-N

15 
$$C_nH_{2n+1}$$
  $CH = CH_2$ 

CC-n-V

$$c_n H_{2n+1} - C_m H_{2m+1}$$

CC-n-Vm

PUZU-n-F

30

#### P(Om)<sub>2</sub>UQU-nO-T

Die mesogenen Medien gemäß der vorliegenden Anmeldung enthalten bevorzugt

10

5

- vier oder mehr, bevorzugt sechs oder mehr, Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen der Tabellen A und B und/oder
- fünf oder mehr Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen der Tabelle B und/oder
- zwei oder mehr Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe der Verbindungen der Tabelle A.

#### <u>Beispiele</u>

Die im Folgenden beschriebenen Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie in irgend einer Art zu beschränken. Ferner zeigen sie dem Fachmann welche Eigenschaften und insbesondere welche Eigenschaftskombinationen mit der vorliegenden Erfindung erreicht werden können.

25

#### Vergleichsbeispiel 1

Die Flüssigkristallmischung mit der folgenden Zusammensetzung wurde hergestellt und untersucht.

35

Zu	sammensetzur	ng	Physikalische Eigenschaften			
Ve	rbindung	Konz.	T(N,I)	=	22,9	°C
#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,7298	
1	UM-3-N	10,0	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,1765	
2	GZU-3A-N	10,0	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
3	UVZG-3-N	10,0				
4	PWZU-3-N	7,0	ΔH(N,I)	=	1,14	J/
5	PU-3-AN	16,0				
6	PU-5-AN	16,0	T(N,I)+4°	=	26,9	°C
7	PTG-3-N	15,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	34,1	
8	PTU-40-N	15,0				
9	HP-3N.F	1.0	T(N,I)+2°	=	24,9	°C
Σ		100,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	113	٧

Diese Flüssigkristallmischung wurde in eine Testzelle gefüllt und bei einer Temperatur von 23,1°C, sowie bei 24,9°C (2° oberhalb des Klärpunkts) bezüglich ihrer elektrooptischen Eigenschaften untersucht.

Die verwendete Testzelle wies interdigitale Elektroden auf nur einem der beiden Substrate auf. Eine elektrooptische Testzelle mit einem Lichtschaltelement enthaltend die Flüssigkristallmischung wurde hergestellt. Die Substrate bestanden aus Glas. Es wurden Substrate ohne Orientierungsschicht und ohne Passivierungsschicht verwendet. Die Elektrodenstruktur bestand aus ineinander verzahnten kammförmigen Elektroden. Der Abstand der Elektroden betrug 15 μm und die Breite der Elektroden voneinander betrug 10 μm. Die Schichtdicke der Elektroden betrug ca. 100 nm. Die Elektroden befanden sich alle in einer gemeinsamen Ebene. Die Schichtdicke des Steuermediums betrug ca.
 30 μm.

Es wurde ein erster Polarisator vor und als Analysator ein zweiter
Polarisator hinter der Zelle benutzt. Die Absorptionsachsen der beiden
Polarisatoren bildeten einen Winkel von 90° zueinander. Der Winkel
zwischen der Achse der maximalen Absorption der Polarisatoren und der
Komponente des elektrischen Felds in der Ebene der Anzeige betrug



jeweils 45°. Die Spannungs-Transmissions-Kennlinie wurde mit einem elektrooptischen Meßplatz DMS 703 der Firma Autronic-Melchers, Karlsruhe, Deutschland bestimmt. Bei senkrechter Beobachtung wurde eine Kurve erhalten wie sie für eine Zelle mit elektrisch kontrollierter Doppelbrechung (z. B. ECB) typisch ist.

Bei 23,1°C liegt der Wert der Schwellenspannung (V<sub>10</sub>) bei 36,5 V, der Wert der Mittgrauspannung (V<sub>50</sub>) bei 28 V und der Wert der Sättigungsspannung (V<sub>90</sub>) bei 31,5 V. Das Maximum des relativen Kontrasts liegt bei 34 V. Bei 24,9°C beträgt V<sub>70</sub> der 113 V. Diese Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Tabelle 1: Charakteristische Spannungen

Beispiel:	V.1	V.2	V.3	1	2 .	5	8		
	F	hysikali	sche Pa	rameter	÷				
ΔH(N,I) / J/g	1,14	1,20	0,80	0,89	0,75	0,52	0,51		
	23,1	24,0	58,5	41,5	48,0	55,0	62,2		
		K	ennlinie						
Elektrodenabstand	d 10 µm	, Elektro	denbrei	te 10 µn	າ				
T/°C	23,1	24,0	24,0	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.		
V <sub>10</sub> (T) / V	36,5	22,0	40,5	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.		
	28,0	35,5	56,0	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.		
	31,5	44,5	65,5	n.b.	n.b.	n.b.	n.b.		
	390								
T(N,I)+2° / °C	24,9	25,8	25,7	34,4	37,6	7,7	16,3		
	113	134	71	103	102	67	70		
	n.b.	38	18	n.b.	n.b.	17	17		
dV <sub>70</sub> */dT / %/°	n.b.	28	25	n.b.	n.b.	25	24		
	$\Delta H(N,I) / J/g$ $\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$ Elektrodenabstand $T / {^{\circ}C}$ $V_{10}(T) / V$ $V_{50}(T) / V$ $V_{90}(T) / V$ Elektrodenabstand $T(N,I)+2^{\circ} / {^{\circ}C}$ $V_{70}(T(N,I)+2^{\circ}) / V$ $dV_{70}/dT / V/{^{\circ}C}$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Physikalia         ΔH(N,I) / J/g       1,14       1,20         ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)       23,1       24,0         K         Elektrodenabstand 10 μm, Elektrodenabstand 10 μm, Elektrodenabstand 10 μm, Elektrodenabstand 15 μm, Elektrodenabstand	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Physikalische Parameter $\Delta H(N,l)$ / J/g	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		

Bemerkungen:

n.b.: nicht bestimmt,

 $dV_{70}/dT$ :  $[V_{70}(T(N,l)+3^{\circ}) - V_{70}(T(N,l)+1^{\circ})] / 2^{\circ}$  und

 $dV_{70}^*/dT$ :  $[V_{70}(T(N,I)+3^\circ) - V_{70}(T(N,I)+1^\circ)] /$ 

 $[V_{70}(T(N,l)+2^{\circ})\cdot 2^{\circ}]$ 

30

5

10



5

35



Wie man aus dieser Tabelle ersehen kann, sind die charakteristischen Spannungen der Flüssigkristallschaltelemente der Beispiele 1, 2, 5 und 8 signifikant niedriger als die der Vergleichsbeispiele 1 und 2. Die Erniedrigung liegt im Vergleich von Beispiel 1 zu Vergleichsbeispiel 1 bereits bei ca. 10 % und im Vergleich zu Vergleichsbeispiel 2 bei ca. 25 %.

#### Vergleichsbeispiel 2

Die Flüssigkristallmischung mit der folgenden Zusammensetzung wurde hergestellt und untersucht. Die Zusammensetzung und die Eigenschaften der Mischung sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt.

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	23,8	°C	
15	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6971		
	1.	ME2N.F	3,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	È	0,1456		
	2	ME3N.F	3,0	ย  (20°C, 1 kHz)	=	47,4		
	3	ME4N.F	8,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	27,3		
	4	ME5N.F	8,0					
20	5	UM-3-N	4,0	ΔH(N,I)	=	1,20	J/g	
	6	PTG-3-N	8,0				Į	
	7	PTG-5-N	8,0	T(N,I)+4°	=	27,8	°C	
•	8	PTU-4O-N	8,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	24,0		
	9	PU-3-AN	8,0				Ì	
25	10	PU-5-AN	8,0	T(N,I)+2°	=	25,8	°C	
	11	PGU-2-F	10,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	134	V .	
	12	PGU-3-F	10,0	dV/dT(T(N,I)+2°)	=	38	V/°	
	13	PGU-5-F	10,0				•	
	14	HP-3N.F	<u>4,0</u>					
30	Σ		100,0					

Wie bei Vergleichsbeispiel 1 wird eine elektro-optische Anzeige realisiert und deren Kennlinie vermessen. Bei einer Temperatur von 24,0°C beträgt der Wert der Schwellenspannung ( $V_{10}$ ) 22 V, der Wert der Mittgrauspannung ( $V_{50}$ ) 35,5 V und der Wert der Sättigungsspannung ( $V_{90}$ ) 44,5 V.

Bei einer Temperatur von 2 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt V<sub>70</sub> 134 V.

Diese Ergebnisse sind zum Vergleich mit denen des Vergleichsbeispiels 1

Tabelle 1 enthalten.

#### Beispiel 1

30

WO 2004/044093

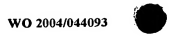
Die Flüssigkristallmischung mit der folgenden Zusammensetzung wurde hergestellt und untersucht.

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
		oindung	Konz.	T(N,I)	=	32,4 °C		
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0		
15	1	CCG-V-F	15,0					
	2	UZU-3A-N	10,2	ΔH(N,I)	Ė	0,89 J/g		
	3	UZU-5A-N	10,2			•		
	4	GZU-3A-N	10,2	T(N,I)+4°	=	36,4 °C		
	5	GZU-4A-N	9,35	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	41,5		
20	6	GZU-40-N	8,5	,				
	7	UVZG-3-N	8,5	T(N,I)+2°	=	34,4 °C		
	8	CUZU-2-N	8,5	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	.=	103 V		
	9	CUZU-3-N	8,5		•	•		
	10	CUZU-4-N	8,5					
25	11	HP-5N.F	2,55					
	Σ		100,0		·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

Die Mischung wird in eine Testzelle gefüllt und wie im Vergleichsbeispiel 1 beschrieben untersucht. Insbesondere werden ihre elektrooptischen Eigenschaften bei einer Temperatur von 34,4°C bestimmt.

Die so erhaltene Zelle erreichte bei einer Spannung von 103 V 70 % relativen Kontrast.

Diese Ergebnisse sind zum Vergleich mit denen der Vergleichsbeispiele 1 und 2 in Tabelle 1 enthalten.





#### Beispiel 2

Die Flüssigkristallmischung mit der folgenden Zusammensetzung wurde hergestellt und untersucht.

•	

10

Zus	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
Ver	bindung	Konz.	T(N,I)	=	35,6 °C		
#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	· >	0		
1	GZU-4-N	15,0					
2	GZU-4O-N	12,0	ΔH(N,I)	=	0,75 J/g		
3	GZU-V2-N	12,0					
4	UM-3-N	9,0	T(N,I)+4°	=	39,6 °C		
5	PYP-4N.F.F	6,8	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	48,0		
6	CUZU-2-N	12,0					
7	CUZU-3-N	12,0	T(N,I)+2°	<b>,=</b>	37,6 °C		
. 8	CUZU-4-N	12,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	≐	102 V		
9	HP-3N.F	7,0					
10	HP-5N.F	2,2			1		
Σ		100,0	<u> </u>				

20

15

Die Mischung wird in eine Testzelle gefüllt und wie im Vergleichsbeispiel 1 beschrieben untersucht. Insbesondere werden ihre elektrooptischen Eigenschaften bei einer Temperatur von 37,6 C bestimmt.

25

Die so erhaltene Zelle erreichte bei einer Spannung von 102 V 70 % relativen Kontrast. Diese Ergebnisse sind, zum Vergleich mit denen der Vergleichsbeispiele 1 und 2, ebenfalls in Tabelle 1 enthalten.





# Beispiele 3 bis 10 und Vergleichsbeispiele 3 bis 22

Die Flüssigkristallmischungen mit den folgenden Zusammensetzung werden hergestellt und untersucht.

5

# Beispiel 3

	Zusa	ammensetzung		en		
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	37,4 °C
10	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0
	1	UZU-3A-N	16,0			
	2	UZU-5A-N	18,0	ΔH(N,I)	=	0,75 J/g
	3	GZU-40-N	15,0			
	. 4	CUZU-2-N	18,0	T(N,I)+4°	=	52,7 °C
15	5	CUZU-3-N	15,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	41,5
	6	CUZU-4-N	<u> 18,0</u>		•	
	Σ		100,0	T(N,I)+2°	=	39,4 °C
	i			1/_ (T/NLI)+2°)		· 88 \/

#### 20 Beispiel 4

	Zus	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften			
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	22,0	°C
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
25	1	UVZG-3-N	15,0				
	2	GZU-4-N	4,0	ΔH(N,I)	=	0,92	J/g
	3	GZU-40-N	. 15,0				
	4	UM-3-N	10,0	T(N,I)+4°	=	26,0	°C
	5	DU-2-N	15,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	55,8	
30	6	CUZU-2-N	15,0				
	7	CUZU-3-N	15,0	T(N,I)+2°	= .	24,0	
	8	CUZU-4-N	<u>11.0</u>	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	101	<b>V</b>
	Σ		100,0				

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	23,7	°C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6187	l	
	1	UZU-3A-N	12,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	=	0,0925		
	2	UZU-5A-N	12,0	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	j	
	3	GZU-3A-N	12,0				į	
	4	GZU-4A-N	11,0	ΔH(N,I)	=	0,80	J/g	
10	5	GZU-40-N	10,0				İ	
	6	UVZG-3-N	10,0	T(N,I)+4°	=	27,7	°C	
	7	CUZU-2-N	10,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	58,5		
	8	CUZU-3-N	10,0					
	9	CUZU-4-N	10,0	T(N,I)+2°	=	25,7	°C	
15	10	HP-5N.F	3,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	<b>,=</b>	71	V	
	Σ		100,0	dV/dT(T(N,I)+2°)	<b>±</b>	18	V/°	

Wie bei Beispiel 1 wurde die Mischung bei einer Temperatur von 2 oberhalb des Klärpunkts in einer Testzelle bezüglich ihrer elektrooptischen Eigenschaften untersucht, insbesondre wurde V<sub>70</sub> zu 71 V bestimmt.

Außerdem wurde die Mischung bei einer Temperatur von 24,0°C in einer Testzelle bezüglich ihrer elektrooptischen Eigenschaften untersucht. Der Wert der Schwellenspannung (V<sub>10</sub>) lag bei 40,5 V, der Wert der Mittgrauspannung (V<sub>50</sub>) bei 56 V und der Wert der Sättigungsspannung (V<sub>90</sub>) bei 65 V. Der maximale Kontrast wurde bei 73 V erreicht. Bei Spannungen von 80 V bzw. 90 V sank der relative Kontrast wieder auf 90 % bzw. 50 % ab.

Diese Ergebnisse sind, zum Vergleich mit denen der Vergleichsbeispiele 1 und 2 und der Beispiele 1 und 2, ebenfalls in Tabelle 1 enthalten.

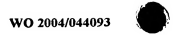
- 62 -

#### Vergleichsbeispiel 4

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften			
	Verb	oindung	Konz.	T(N,I)	=	24,8	°C
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
	1	UM-3-N	10,0				
	2	PYP-3N.F.F	15,0	ΔH(N,I)	=	0,82	J/g
,	3	UZU-3A-N	12,0				
İ	4	GZU-3A-N	12,0	T(N,I)+4°	=	28,8	°C
10	5	GZU-4-N	1,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	60,5	ì
	6.	GZU-4O-N	10,0				
·	7	UVZG-3-N	10,0	T(N,I)+2°	=	26,8	°C
	8	CUZU-2-N	10,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	79	<b>V</b>
	9	CUZU-3-N	10,0				
15	10	HP-3N.F	10,0		٠.	•	•
	Σ		100,0		:		

# Beispiel 5

20	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Verb	oindung	Konz.	T(N,I)	=	5,7 °C	
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
	1	UZU-3A-N	7,5				
	2	GZU-3A-N	15,0	ΔH(N,I)	=	0,52 J/g	
25	3	GZU-4A-N	15,0				
	4	GZU-40-N	15,0	T(N,I)+4°	=	9,7 °C	
	5	PU-3-AN	10,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	55,0	
	6	PTU-40-N	15,0	·			
	6	CUZU-2-N	15,0	T(N,I)+2°	=	7,7 °C	
30	7	CUZU-3-N	<u>7,5</u>	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	67 V	
	Σ	·	100,0	$dV/dT(T(N,I)+2^\circ)$	_=	17 V/°	





# Beispiel 6

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften		
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	24,0 °C
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0
	1	UZU-3A-N	12,0			
	2	UZU-5A-N	4,5	ΔH(N,I)	=	0,55 J/g
	3	GZU-3A-N	12,0			}
	4	GZU-4A-N	12,0	T(N,I)+4°	=	28,0 °C
10	5	GZU-4-N	10,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	60,2
	6	GZU-4O-N	11,0		•	
	7	CUZU-2-N	11,0	T(N,I)+2°	==	26,0 °C
	8	CUZU-3-N	11,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	75 V
	9	CUZU-4-N	11,0			
15	10	HP-3N.F	<u>5,5</u>		.•	
	Σ		100,0		*	

- 63 -

# Beispiel 7

20	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	22,5 °C	
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
	1	UZU-3A-N	15,0		•		
	2	UZU-5A-N	5,6	ΔH(N,I)	=	0,57 J/g	
25	. 3	GZU-3A-N	15,0	·			
	4	GZU-4A-N	15,0	T(N,I)+4°	=	26,5 °C	
	5	GZU-4O-N	12,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	60,8	
	6	CUZU-2-N	11,0				
	7	CUZU-3-N	11,0	T(N,I)+2°	=	24,5 °C	
30	8	CUZU-4-N	11,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	69 V	
	9	HP-3N.F	4,4				
	Σ		100,0	<u> </u>			





#### Beispiel 8

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	14,3	°C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0		
	1	UZU-5A-NO2	10,0					
	2	UZU-3A-N	10,8	ΔH(N,I)	=	0,51	J/g	
	3	UZU-5A-N	10,8				į	
	4	GZU-3A-N	10,8	T(N,I)+4°	=	18,3	°C	
10	5	GZU-4A-N	9,9	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	62,2		
	6	GZU-40-N	9,0					
	7	UVZG-3-N	9,0	T(N,I)+2°	=	16,3	°C	
•	8	CUZU-2-N	9,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	70	V	
	9	CUZU-3-N	9,0	$dV/dT(T(N,I)+2^{\circ})$	=	17	V/°	
15	10	CUZU-4-N	9,0				ĺ	
	11	HP-5N.F	2,7		•		}	
	Σ		100,0		<del></del>			

- 64 -

Diese Ergebnisse sind, zum Vergleich mit denen der Vergleichsbeispiele 1 20 bis 3 und der Beispiele 1 und 2, ebenfalls in Tabelle 1 enthalten.

#### Vergleichsbeispiel 5

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften				
25	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	23,5 °C		
•	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6138		
	1	CGU-2-F	11,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	=	0,0854	Ì	
	2	CGU-3-F	11,0	ย(20°C, 1 kHz)	=	16,5		
	3	CGU-5-F	10,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	9,1		
30	4	BCH-3F.F.F	18,0				Ì	
	5	BCH-5F.F.F	14,0	T(N,I)+4°	=	27,5 °C	ļ	
	6	PGU-2-F	11,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	12,9		
	7	PGU-3-F	11,0			•		
	8	BCH-32	<u>3,0</u>	T(N,I)+2°	=	25,5 °C		
35	Σ	·	100,0	V <sub>70</sub> (T(N,I)+2°)	=	63 V		

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	29,6	°C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,7549		
i	1	ME2N.F	10,0	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,2092		
	2	UM-3-N	8,5	ล <sub>ไ</sub> (20°C, 1 kHz)	=	59,2		
	3	PTG-3-N	15,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	42,9		
	4	PTG-5-N	15,0					
10	5	PU-3-AN	15,0	ΔH(N,I)	=	0,95	J/g	
	6	PU-5-AN	15,0					
	7	PTU-40-N	15,0	T(N,I)+4°	=	33,6	°C	
	8	HP-3N.F	<u>6,5</u>	$\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	26,4		
	Σ		100,0					

Vergleichsbeispiel 7

Zu	ISE	ammensetzung		Physikalische Eige	nschaft	en	
Ve	erbindung		Konz.	T(N,I)	=	21,0	°C
#		Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
1	}	UM-3-N	8,0				
2	2	GZU-3A-N	8,0	ΔH(N,I)	<b>.</b> .	0,81	J/g
3	3	UVZG-3-N	8,0				
4	ļ.	PWZU-3-N	10,0	T(N,I)+4°	=	25,0	°C
5	5	PYP-40N.F.F	6,0	$\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	34,8	
$\mid \epsilon$	3	PU-3-AN	15,0				
7	7	PU-5-AN	15,0				
8	3	PTG-3-N	15,0		•		
9	9	PTU-40-N	15,0				
Σ			100,0				



	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften				
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	24,2	°C	
5	#_	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6857		
	1	PTG-3-N	15,0	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,1405	•	
	2	PTP-5-N	15,0	ยเ(20°C, 1 kHz)	=	45,8	}	
	3	PTU-40-N	15,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	27,8		
	4	PU-5-AN	9,0				-	
10	5	PGU-5-F	14,0	ΔH(N,I)	=	0,62	J/g	
	6	HP-3N.F	7,0					
	7	HP-3N.F	8,0	T(N,I)+4°	=	28,2	°C	
	8	DU-2-N	15,0	$\varepsilon_{\text{av.}}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	24,7	}	
	9	PCH-3N.F.F	2.0				1	
15	Σ		100,0	·			]	

# Vergleichsbeispiel 9

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften				
20	Verb	oindung	Konz.	T(N,I)	=	30,1	°C	
	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6095		
	1	CCP-2F.F.F	10,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	=	0,1035		
	2	CCP-3F.F.F	10,0	ε∣ (20°C, 1 kHz)	=	62,6		
	3	CCP-5F.F.F	10,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	45,9		
25	4	ME2N.F	10,0	•				
	5	ME3N.F	10,0	ΔH(N,I)	=	0,92	J/g	
	6	ME4N.F	7,0					
	7	ME5N.F	15,0	T(N,I)+4°	=	34,1	°C	
	8	DU-2-N	6,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,l)+4^{\circ})$	=	26,7		
30	9	PCH-5N.F.F	2,0					
	10	UM-3-N	10,0	·				
	11	HP-3N.F	10,0				i	
	Σ		100,0					



	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	29,0 °C		
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	=	> 0		
	1	UM-3-N	6,0					
	2	GZU-3A-N	10,0	ΔH(N,I)	=	0,79 J/g		
	3	UVZG-3-N	12,0					
	4	PWZU-3-N	10,0	T(N,I)+4°	=	33,0 °C		
10	5	PU-3-AN	15,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	=	35,2		
	6	PU-5-AN	15,0			]		
	7	PTG-3-N	15,0	! !				
	8	PTU-40-N	15,0					
	9	HP-3N.F	2,0					
15 ·	Σ		100,0					

# Vergleichsbeispiel 11

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften				
20	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	11,5 °C		
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	=	> 0		
	1	CGU-2-F	11,0					
,	2	CGU-3-F	11,0	T(N,I)+4°	=	15,5 °C		
	·3	CGU-5-F	10,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	<	11		
25	4	BCH-3F.F.F	16,0					
	5	BCH-5F.F.F	14,0					
	6	PGU-2-F	10,0					
	7	PGU-3-F	10,0			ì		
	8	PGU-5-F	9,0	•				
30	9	PCH-7F	9,0					
	Σ		100,0	<u> </u>				





WO 2004/044093

	Zus	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften			
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	15,5 °C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
	1	CGU-2-F	12,0				
	2	CGU-3-F	12,0	T(N,I)+4°	=	19,5 °C	
	3	CGU-5-F	11,0	$\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	11	
	4	BCH-3F.F.F	18,0			ļ	
10	5	BCH-5F.F.F	14,0	·			
	6	PGU-2-F	11,0		•		
	7	PGU-3-F	10,0				
	8	PGU-5-F	11.0				
	Σ		100,0				

15

Veraleichsbeispiel 13

	Verg	<u>leichsbeispiel 13</u>			•			
	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Vert	oindung	Konz.	T(N,I)	=	⁴42,3 °C		
	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0		
20	1	ME2N.F	3,0					
	2	ME3N.F	3,0	ΔH(N,I)	= .	0,80 J/g		
	3	ME4N.F	5,0			·		
	4	ME5N.F	3,0	T(N,I)+4°	=	46,3 °C		
•	5	UM-3-N	4,0	$\varepsilon_{\text{av.}}(T(N,l)+4^{\circ})$	=	21,2		
25	6	PTG-3-N	8,0					
	7	PTG-5-N	8,0					
	8	PTU-4O-N	7,0	·				
	9	PU-3-AN	8,0					
	10	PU-5-AN	8,0					
30	11	PGU-2-F	10,0		•			
	12	PGU-3-F	10,0					
	13	PGU-5-F	10,0					
	14	HP-3N.F	5,0			• •		
	15	HP-4N.F	5,0					
35	16	HP-5N.F	<u>4,0</u>			_		
	Σ		100,0			·		



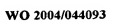
# - 69 -

#### Vergleichsbeispiel 14

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Vert	pindung	Konz.	T(N,I)	=	16,0 °C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	> .	0	
	1 ·	ME2N.F	3,0				
	2	ME3N.F	3,0	ΔH(N,I)	=	0,82 J/g	
	3	ME4N.F	8,0				
	4	ME5N.F	9,0	T(N,I)+4°	=	20,0 °C	
10	5	UM-3-N	4,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	=	24,7	
	6	PTG-3-N	9,0				
	7	PTG-5-N	8,0				
	8	PTU-40-N	8,0			}	
	9	PU-3-AN	9,0				
15	10	PU-5-AN	9,0				
•	11	PGU-2-F	10,0		•		
	12	PGU-3-F	10,0	·			
	13	PGU-5-F	<u>10,0</u>				
	Σ		100,0				

Vergleichsbeispiel 15

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	16,0 °C	
25	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	<	0	
İ	1	YY-2-02	8,0				
	2	YY-3-02	8,0	T(N,I)+4°	=	20,0 °C	
•	3	YY-40-04	10,0	ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	<	3,0	
	4	YY-V10-01V	8.0			•	
30	5	PY-3-02	15,0				
•	6	PY-1-02	11,0				
	7	CYY-3-O2	10,0				
	8	CYY-5-O2	10,0	·			
35	9	PTP-302FF	10,0				
	10	PTP-502FF	10,0	ļ			
	Σ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	100,0	<u> </u>			





	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Verbindung Ko		Konz.	T(N,I)	=	16,0 °C	
5	#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	<	0	
	1	YY-2-02	8,0				
	2	YY-3-02	8,0	T(N,I)+4°	=	20,0 °C	
	3	YY-30-04	6,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	3,5	
	4	YY-40-04	6,0				
10	5	YY-V10-01V	6,0				
	6	PY-3-02	9,0				
	7	PY-1-02	12,0		-		
	8	CYY-3-02	9,0				
	9	CYY-5-O2	9,0				
15	10	PTP-302FF	10,0				
	11	PTP-302FF	10,0		;		
	12	CPY-3-02	5,0				
	13	CCYY-2-O2	2,0				
	Σ		100,0				

20

# Vergleichsbeispiel 17

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	41,0 °C	
25	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6157	
	1	PYP-5F	25,0	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,1066	
	2	PCH-32	16 <b>,</b> 5	ମା (20°C, 1 kHz)	=	5,7	
	3	PCH-301	15,0	Δε(20°C, 1 kHz)	= .	2,4	
	4	PCH-302	11,3				
30	5	BCH-32	14,3	T(N,I)+4°	=	45,0 °C	
	6	BCH-52	10,5	$\varepsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	<b>4,1</b> .	
	7	CBC-33	3,7				
	8	CBC-53	<u>. 3,7</u>				
	Σ		100,0				



# - 71 -

# Vergleichsbeispiel 18

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften			
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	27,0	,c
5	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6470	
	1	PCH-5F	14,6	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,1350	Ì
	2	PCH-6F	12,9	ยเ(20°C, 1 kHz)	=	7,4	
	3	PCH-7F	12,5	Δε(20°C, 1 kHz)	=	3,6	
10	4	PTP-20F	15,2				
	5	PTP-40F	19,1	T(N,I)+4°	=	31,0	°C
	6	PTP-60F	25,7	$\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	5,6	
	Σ		100,0				

# Vergleichsbeispiel 19

1	5
ı	J

	Zusa	ammensetzung	Physikalische Eigenschaften				
	Verbindung		Konz.	T(N,I)	=	30,0	°C
	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,5856	}
-	1	CCP-2F.F.F	4,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	=	0,1007	1
20	2	CCP-20CF3	4,0	ε <sub> </sub>  (20°C, 1 kHz)	=	14,5	
	3	CCP-30CF3	5,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	10,6	
	4	CCP-40CF3	2,0				
	5	PCH-3	6,0	T(N,I)+4°	=	34,0	°C
	6	K9	4,0	$\epsilon_{av.}(T(N,I)+4^{\circ})$	<	4,7	}
25	7	BCH-3F.F.F	12,0				
	8	CGU-2-F	10,0				
	9	CGU-3-F	6,0				
	10	CCZU-2-F	5,0				
	11	CCZU-3-F	16,0			•	
30	12	CCZU-5-F	5,0				
	13	CC-5-V	2,0				
	14	CCP-V-1	10,0				
	15	CC-3-V1	9,0	ŧ			
	Σ_		100,0				



### Vergleichsbeispiel 20

Zus	ammensetzun	g	Physikalische Eigens	scha	aften	
Verl	bindung	Konz.	T(N,I)	=	33,0	°Ç
#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,6010	
1	PCH-5	19,0	Δn(20°C, 589,3 nm)	=	0,1100	
2	PCH-302	31,0	ยเ(20°C, 1 kHz)	=	9,5	
3	PCH-304	31,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	4,9	
4	K15	<u> 19.0</u>				
$\Sigma$	)	100,0	T(N,I)+4°	=	37,0	°C
	ı		ε <sub>av.</sub> (T(N,I)+4°)	<	6,2	

# Vergleichsbeispiel 21

Zus	sammensetzung		Physikalische Eige	enschaf	ten
Vei	rbindung	Konz.	T(N,I)	==	50,0 °C
#	Abkürzung	/Massen-%	Δε(20°C, 1 kHz)	<	0
1	PCH-302FF	26,0			
2	PCH-502FF	26,0	T(N,I)+4°	=	54,0 °C
3	CCP-V-1	15,0	$\epsilon_{av.}(T(N,l)+4^{\circ})$	<	2,0
4	CC-5-V	19,0	1		
5	CCH-35	8,0			
6	BCH-32	<u>6,0</u>			
Σ		100,0		•	

5



### Vergleichsbeispiel 22

WO 2004/044093

	Zusa	ammensetzung		Physikalische Eigens	scha	ften	
	Verb	oindung	Konz.	T(N,I)	=	50,0	°C
5	#	Abkürzung	/Massen-%	n <sub>e</sub> (20°C, 589,3 nm)	=	1,5640	
	1	PCH-302FF	26,0	∆n(20°C, 589,3 nm)	=	0,0821	
	2	PCH-502FF	26,0	દ∣(20°C, 1 kHz)	=	3,9	
	3	CCP-V-1	13,0	Δε(20°C, 1 kHz)	=	-2,9	
	4	CC-5-V	16,0				
10	5	CCH-35	5,0	T(N,I)+4°	=	54,0	°C
	6	BCH-32	9,0	$\varepsilon_{av.}(T(N,l)+4^{\circ})$	<	2,0	
	7	CCP-21FF	3,0				
	8	PCH-301	2,0				
	Σ		100,0			<del></del>	

#### Beispiel 9

15

	Zusammensetzung		Physikalische Eigenschaften				
	Verb	pindung	Konz.	T(BP,I)	=	43,5	°C
20	#	Abkürzung	/Massen-%	T(N*,BP)	=	30,0	°C
	1	AUUQU-3-N	10,0	ΔT(BP)	=	13,5	•
	2	CUZU-3-N	9,0				į
	3	CUZU-4-N	9,0	Δε(20°C, 1 kHz)	>	0	
	4	HP-3N.F	8,0				
25	5	AUUQU-3-OT	10,0	T(N*,BP)+4°	=	34,0	°C
	6	AUUQU-3-F	9,0	ε <sub>av.</sub> (T(N*,I)+4°)	=	42	1
	7	AUUQU-3-T	8,0				j
	8	AUUQP-3-T	5,0	T(N*,I)+2°	=	32,0	°C
	9	PUZU-3-F	9,0	V <sub>90</sub> (T(N*,I)+2°)	=	40	V
30	10	PUZU-5-F	8,0				
	11	P(O3) <sub>2</sub> UQU-30-T	10,0				
•	12	N(O1)₂C*H-C-3	5,0				
	Σ		100,0				

Das Steuermedium dieses Beispiels weist einen Übergang von der nematischen (hier stark verdrillten cholesterischen) Phase in die Blaue

Phase auf. Es weist eine niedrige charakteristische Spannung  $V_{90}$  auf und ist durch eine besonders günstige, niedrige Temperaturabhängigkeit der charakteristischen Spannungen, auch im Vergleich mit den Beispielen 1 bis 8 der vorliegenden Anmeldung, gekennzeichnet.

5

#### Beispiel 10

	Zusammensetzung			Physikalische Eigenschaften		
	Verb	oindung	Konz.			
10	#	Abkürzung	/Massen-%	T(BP,I)	=	44,5 °C
	1	AUUQU-3-N	9,98	T(N*,BP)	=	23,5 °C
	2	AUZU-3-N	9,98	ΔT(BP)	=	21,0 °
	3	AUZU-4-N	9,98			
	4	GZU-3A-N	8,00	Δε(20°C, 1 kHz)	>	. 0
15	5	HP-3N.F	6,02			
	6	AUUQU-3-OT	9,98	T(N*,BP)+4°	=	27,5 °C
	7	AUUQU-3-T	8,00	ε <sub>av.</sub> (T(N*,I)+4°)	=	43
	8	AUUQU-3-F	9,03			
	9	AUUQGU-3-F	8,00	T(N*,I)+2°	=	25,5 °C
20	10	PUZU-3-F	7,05	V <sub>90</sub> (T(N*,I)+2°)	=	76 V
	11	P(O3) <sub>2</sub> UQU-30-T	5,0			
	12	N(O1) <sub>2</sub> C*H-C-3	9,0			
	Σ		100,0			

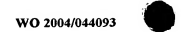
25

Das Steuermedium dieses Beispiels weist, wie das des Beispiels 9, einen Übergang von der stark verdrillten cholesterischen Phase in die Blaue Phase auf. Es ist durch eine ganz besonders günstige, niedrige Temperaturabhängigkeit der charakteristischen Spannungen gekennzeichnet.



# Beschreibung der Abbildungen

	Abbildung 1: Die Abbildung zeigt schematisch im Querschnitt den Aufbau
5	eines Schaltelements oder eines Teils eines Schaltelements gemäß der
	vorliegenden Anmeldung. Zwischen den inneren Oberflächen der
	Substrate (1) und (1') befindet sich das Steuermedium (2). Auf der inneren
	Oberfläche des einen Substrats (1) befinden sich die beiden Elektroden (3)
	und (4) der Elektrodenstruktur, die mit voneinander verschiedenen
10	Potentialen beaufschlagt werden können. Vop bezeichnet die Spannungs-
	Ladungs- bzw. Stromquelle. Die von Vop ausgehenden Linien
	symbolisieren die elektrischen Zuleitungen zu den Elektroden.





# Liste der Bedeutung der Bezugszeichen der Abbildungen:

1 : Oberfläche des ersten Substrats,

5 1': Oberfläche des 2. Substrats,

2 : Steuerschicht,

3 : Leitfähige Schicht der Elektrodenstruktur, die mit dem 1. Potential
 10 : beaufschlagt werden kann,

2 : Leitfähige Schicht der Elektrodenstruktur, die mit dem 2. Potential beaufschlagt werden kann,

15 Vop : Spannungs-, Ladungs- bzw. Stromquelle

20

25



## Patentansprüche

	1.	Elektrooptisches Lichtsteuerelement umfassend
5	•	- ein Substrat oder mehrere Substrate,
		- eine Elektrodenanordnung,
		- mindestens ein Element oder mehrere Elemente zur
		Polarisation des Lichts und
		- ein Steuermedium,
10		dadurch gekennzeichnet, dass
. •		- das Lichtsteuerelement bei einer Temperatur betrieben wird, bei
		der das Steuermedium im nicht angesteuerten Zustand in einer
		optisch isotropen Phase vorliegt und dass
		die Elektrodenanordnung ein elektrisches Feld mit einer
15		signifikanten Komponente parallel zur Fläche des mesogenen
		Steuermediums erzeugen kann und dass
		das mesogene Steuermedium mindestens eine der folgenden
		folgende Bedingungen (a) und (f) erfüllt und für den Fall, dass
-		es von diesen beiden Bedingungen (a) und (f) nur die
20		Bedingung (a) erfüllt zusätzlich mindestens eine der folgenden
		Bedingungen (b) und (c) und im Fall, dass es von den
		Bedingungen (b) und (c) nur die Bedingung (c) erfüllt,
		mindestens eine der beiden weiteren folgenden Bedingungen
		(d) und (e) erfüllt und im Fall, dass es die Bedingung (f) erfüllt
25		optional zusätzlich die Bedingung (g) erfült
		- (a) das Steuermedium weist bei steigender Temperatur
		einen Übergang von der nematischen Phase oder von der
		cholesterischen Phase in die isotrope Phase (T(N,I) bzw.
	•	T(N*,I)) auf und die dielektrische Suszeptibilität des
30		Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb
		des Klärpunkts beträgt 25 oder mehr,
		- (b) die Klärenthalpie des Steuermediums beträgt
		0,78 J/g oder weniger oder
		- (c) die Klärenthalpie des Steuermediums beträgt
35		1.50 J/a oder weniger und



(d) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 27 oder mehr, mit der Maßgabe, dass Lichtsteuerelemente enthaltend Steuermedien, die 8%, 10% oder 12% der Verbindung UVZG-3-N enthalten ausgeschlossen sind oder

(e) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 35,5 oder mehr mit der Maßgabe, dass Lichtsteuerelemente enthaltend Steuermedien mit einer der beiden folgenden

Zusammensetzungen 1 und 2					
Zusammensetzung 1		Zusammensetzung 2			
Vert	pindung	Konz.	Vert	oindung	Konz.
#	Abkürzung	1%	#	Abkürzung	1%
1	UZU-3A-N	12,0	1	UM-3-N	10,0
2	UZU-5A-N	12,0	2	PYP-3N.F.F	15,0
3	GZU-3A-N	12,0	3	UZU-3A-N	12,0
4	GZU-4A-N	11,0	4	GZU-3A-N	12,0
5	GZU-4O-N	10,0	5	GZU-4-N	1,0
6	UVZG-3-N	10,0	6	GZU-40-N	10,0
7	CUZU-2-N	10,0	7	UVZG-3-N	10,0
8	CUZU-3-N	10,0	8	CUZU-2-N	10,0
9	CUZU-4-N	10,0	9	CUZU-3-N	10,0
10	HP-5N.F	3,0	10	HP-3N.F	10,0

ausgeschlossen sind, wobei die Abkürzungen für die Verbindungen die im Text der Anmeldung gegebene Bedeutung haben,

- (g) das Steuermedium weist bei steigender Temperatur bei einer Temperatur T(N\*,BP) einen Übergang von der cholesterischen Phase (Ch, hier chirale nematische Phase N\* genannt,) in eine Blaue Phase (BP) auf und
- (h) die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb dieser Übergangstemperatur (T(N\*,BP)) beträgt 25 oder mehr.
- Lichtsteuerelement nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 2.

5

10

15

20

25

30

10

15

20

35

- die Klärenthalpie des mesogenen Steuermediums 1,10 J/g oder weniger beträgt.
- Lichtsteuerelement nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass
   die Klärenthalpie des mesogenen Steuermediums 0,70 J/g oder weniger beträgt.
  - 4. Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass
  - die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP) 40 oder mehr beträgt.
  - Lichtsteuerelement nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass
     die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer
     Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP) 55 oder mehr beträgt.
  - 6. Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass
    - die optische Anisotropie bei einer Temperatur von 4 Grad unterhalb des Klärpunkts bzw. der Übergangstemperatur (T(N\*,BP) 0,080 oder mehr beträgt.
- Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6,
   dadurch gekennzeichnet, dass das mesogene Steuermedium eine oder mehrere Verbindungen der Formel I enthält,

30 
$$R^{1}-C\equiv C\left\{\begin{array}{c} A^{1} \\ \end{array}\right\} = Z^{11} \left\{\begin{array}{c} Y^{13} \\ \end{array}\right\} = Z^{12} \left\{\begin{array}{c} Y^{11} \\ \end{array}\right\} = Z^{12} \left\{\begin{array}{c} Y^{11} \\ \end{array}\right\} = Z^{12} \left\{\begin{array}{c} Y^{12} \\ \end{array}\right\} = Z^{12} \left\{$$

worin

R<sup>1</sup> Alkyl mit 1 bis 7 C-Atomen oder Oxaalkyl mit 2 bis 7 C-Atomen,

5

 $A^1$ 

10

15

Z<sup>11</sup> und Z<sup>12</sup> jeweils voneinander unabhängig, eine Einfachbindung, -CO-O-, trans -CH=CH-, -CH=CF-, -CF=CH-, -CF=CF-, -CH=CH-CO-O-, -CF=CF-CO-O-, -CF=CH-CO-O-, -CH=CF-CO-O-, -CF<sub>2</sub>-O-, -O-CF<sub>2</sub>- oder -C≡C- oder eine Kombination von zwei oder mehreren dieser Gruppen,

20

 $\chi^1$  F, CI, NO<sub>2</sub>, -OCF<sub>3</sub>, -CF<sub>3</sub>, -OCF<sub>2</sub>H, CI, CN, -C $\equiv$ C-CN oder NCS,

25

Y<sup>11</sup>, Y<sup>12</sup>, Y<sup>13</sup> und Y<sup>14</sup> , jeweils unabhängig voneinander, H oder F und

n<sup>1</sup> 0 oder 1 bedeuten.

30

8. Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das mesogene Steuermedium eine oder mehrere Verbindungen der Formel II enthält,

25

35



$$R^{2} \left[ \begin{array}{c} A^{2} \\ \end{array} \right] X^{21}$$

$$= Z^{22}$$

$$= Z^{22}$$

$$= Z^{21}$$

$$= Z^{22}$$

$$= Z^{21}$$

$$= Z^{22}$$

worin

Alkyl oder Alkoxy mit 1 bis 7 C-Atomen, Alkenyl,
Alkenyloxy oder Oxaalkyl mit 2 bis 7 C-Atomen,

Z<sup>21</sup> und Z<sup>22</sup> jeweils voneinander unabhängig, eine Einfachbindung
-CO-O-, trans -CH=CH-, -CH=CF-, -CF=CH-, -CF=CF-,
-CH=CF-CO-O-, -CF<sub>2</sub>-O-, -O-CF<sub>2</sub>- oder -C≡C- oder eine
Kombination von zwei oder mehreren dieser Gruppen,

 $\chi^2$  F, CI, NO<sub>2</sub>, -OCF<sub>3</sub>, -CF<sub>3</sub>, -OCF<sub>2</sub>H, CI, CN, -C $\equiv$ C-CN oder NCS,

Y<sup>2</sup> H oder F und

n<sup>2</sup> 0 oder 1 bedeuten.



9. Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Medium neben den Verbindungen der Formeln I und/oder II eine oder mehrere weitere mesogene Verbindungen enthält.

5

- 10. Lichtsteuerelement nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das mesogene Steuermedium
  - 5% bis 80 einer oder mehrerer Verbindungen der Formel I und/oder

10

- 5% bis 95% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II und/oder
- 0% bis 30% einer oder mehrerer weiterer mesogenen Verbindungen enthält.
- 15 11. Elektrooptische Anzeige enthaltend ein oder mehrere Lichtsteuerelemente nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10.
  - 12. Elektrooptische Anzeige nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Anzeige mittels einer aktiven Matrix angesteuert wird.

- Elektrooptisches Anzeigesystem enthaltend eine oder mehrere elektrooptische Anzeigen nach mindestens einem der Ansprüche 11 und 12.
- 25 14. Elektrooptisches Anzeigesystem nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass es als Fernsehbildschirm, als Computermonitor oder als beides verwendet werden kann.
- Verwendung eines Lichtsteuerelements nach mindestens einem der
   Ansprüche 1 bis 10, zur Darstellung von Information.
  - 16. Verwendung einer elektrooptischen Anzeige nach mindestens einem der Ansprüche 11 und 12, in einem elektrooptischen Anzeigesystem.



17. Verwendung eines elektrooptischen Anzeigesystems nach mindestens einem der Ansprüche 13 und 14, zur Darstellung von Videosignalen oder von digitalen Signalen.

83

- 18. Medium dadurch gekennzeichnet, dass es die folgende Bedingung
   (a) und mindestens eine der beiden weitern folgenden Bedingungen
   (b) und (c) erfüllt
  - (a) das Medium weist bei steigender Temperatur einen Übergang von der nematischen Phase oder von der cholesterischen Phase in die isotrope Phase (T(N,I) bzw. T(N\*,I)) und auf die Klärenthalpie des Mediums beträgt 1,50 J/g oder weniger und
  - (b) die dielektrische Suszeptibilität des Mediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 27 oder mehr, mit der Maßgabe, dass Medien, die 8%, 10% oder 12% der Verbindung UVZG-3-N enthalten ausgeschlossen sind oder

(c) die dielektrische Suszeptibilität des Mediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts beträgt 35,5 oder mehr, mit der Maßgabe, dass Medien mit einer der beiden folgenden Zusammensetzungen 1 und 2

der beiden folgenden Zusammensetzungen i und Z						
Zusammensetzung 1			Zusammensetzung 2			
Verb	pindung	Konz.	Verb	indung	Konz.	
#	Abkürzung	1%	#	Abkürzung	1%	
1	UZU-3A-N	12,0	1	UM-3-N	10,0	
2	UZU-5A-N	12,0	2	PYP-3N.F.F	15,0	
3	GZU-3A-N	12,0	3	UZU-3A-N	12,0	
4	GZU-4A-N	11,0	4	GZU-3A-N	12,0	
5	GZU-4O-N	10,0	5	GZU-4-N	1,0	
6	UVZG-3-N	10,0	6	GZU-40-N	10,0	
7	CUZU-2-N	10,0	7	UVZG-3-N	10,0	
8	CUZU-3-N	10,0	8	CUZU-2-N	10,0	
9	CUZU-4-N	10,0	9	CUZU-3-N	10,0	
10	HP-5N.F	3,0	10	HP-3N.F	10,0	
	10   11 Oct.					

ausgeschlossen sind, wobei die Abkürzungen für die Verbindungen die in der Anmeldung Text gegebene Bedeutung haben

10

15

20

25

30



oder, dass das Medium die Bedingung (d) erfüllt

- (d) das Steuermedium weist bei steigender Temperatur bei einer Temperatur T(N\*,BP) einen Übergang von der cholesterischen Phase in eine Blaue Phase (BP) auf und dass optional die dielektrische Suszeptibilität des Steuermediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb dieser Übergangstemperatur 25 oder mehr beträgt.
- 19. Medium nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass es eine
   Klärenthalpie von 1,00 J/g oder weniger aufweist.
  - 20. Medium nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Klärenthalpie von 0,80 J/g oder weniger aufweist.
- 15 21. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass die dielektrische Suszeptibilität des Mediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts bzw. der Umwandlungstemperatur 40 oder mehr beträgt.
- 20 22. Medium nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die dielektrische Suszeptibilität des Mediums bei einer Temperatur von 4 Grad oberhalb des Klärpunkts bzw. der Umwandlungstemperatur 55 oder mehr beträgt.
- 23. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass es einen Klärpunkt bzw. eine Umwandlungstemperatur im Bereich von –30°C bis 80°C aufweist.
- 24. Medium nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass es einen Klärpunkt bzw. eine Umwandlungstemperatur im Bereich von 0°C bis 45°C aufweist.
- 25. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass die optische Anisotropie des Mediums bei einer Temperatur von 4 Grad unterhalb des Klärpunkts bzw. der Umwandlungstemperatur 0,080 oder mehr beträgt.

5



26. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 25, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere Verbindungen der Formel I, wie in Anspruch 7 gegeben, enthält.

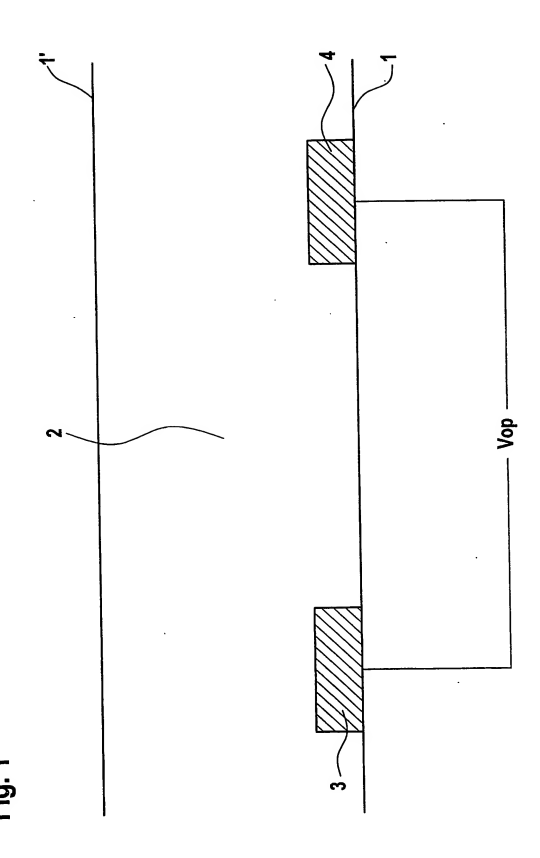
27. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass es eine oder mehrere Verbindungen der Formel II, wie in Anspruch 7 gegeben, enthält.

- 10 28. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass es neben den Verbindungen der Formeln lund/oder II eine oder mehrere weitere mesogene Verbindungen enthält.
- 15 29. Medium nach mindestens einem der Ansprüche 18 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass das Medium
  - 5% bis 80 einer oder mehrerer Verbindungen der Formel I und/oder
  - 5% bis 95% einer oder mehrerer Verbindungen der Formel II und/oder
  - 0% bis 30% einer oder mehrerer weiterer mesogener
     Verbindungen enthält.

25

20

1/1



# A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C09K19/46

According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C09K G02F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
P,X	WO 02 093244 A (MERCK PATENT GMBH) 21 November 2002 (2002-11-21) claims; examples 3,4	1-29		
A	US 2002/017634 A1 (HECKMEIER MICHAEL ET AL) 14 February 2002 (2002-02-14) claims; examples	1-29		
A	US 5 725 799 A (BREMER MATTHIAS ET AL) 10 March 1998 (1998-03-10) claims	1,8-18, 27-29		
A	WO 02 44304 A (MERCK PATENT GMBH) 6 June 2002 (2002-06-06) claims; examples	1,7,8,18		
	-/			

	•
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:  A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E* earlier document but published on or after the international filling date  L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P* document published prior to the international filling date but tater than the priority date claimed	"Y" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone.  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "8." document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 25 February 2004	Date of mailing of the international search report 02/03/2004
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswljk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Serbetsoglou, A



International Application No PCT/EP 03/12327

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 01 64814 A (MERCK PATENT GMBH) 7 September 2001 (2001-09-07) claims; examples	1,7,8,18
A	EP 1 142 977 A (MERCK PATENT GMBH) 10 October 2001 (2001-10-10) claims; example 1	1,7,8,18
<b>A</b>	DE 101 51 492 A (MERCK PATENT GMBH) 8 May 2002 (2002-05-08) claims	1,7,18
<b>A</b>	WO 01 58858 A (MERCK PATENT GMBH) 16 August 2001 (2001-08-16) claims	1,7,18
-		
		·
٠		



International Application No PCT/EP 03/12327

Patent document cited in search report		Publication date	-	Patent family member(s)	Publication date
WO 02093244	A	21-11-2002	DE WO	10217273 A1 02093244 A2	05-12-2002 21-11-2002
US 2002017634	A1	14-02-2002	DE JP	10116400 A1 2002012867 A	06-12-2001 15-01-2002
US 5725799	A	10-03-1998	DE GB JP	19541181 A1 2306959 A ,B 9169702 A	15-05-1997 14-05-1997 30-06-1997
WO 0244304	A	06-06-2002	AU WO EP	1386902 A 0244304 A1 1337603 A1	11-06-2002 06-06-2002 27-08-2003
WO 0164814	A	07-09-2001	AU CN DE WO EP JP	2365601 A 1437647 T 10102631 A1 0164814 A1 1261679 A1 2003525474 T	12-09-2001 20-08-2003 30-08-2001 07-09-2001 04-12-2002 26-08-2003
EP 1142977	Α	10-10-2001	EP DE JP	1142977 A1 60101239 D1 2001294862 A	10-10-2001 24-12-2003 23-10-2001
DE 10151492	Α .	08-05-2002	DE	10151492 A1	08-05-2002
WO 0158858	Α .	16-08-2001	AU CN WO EP JP	2369201 A 1433398 T 0158858 A1 1254107 A1 2003522754 T	20-08-2001 30-07-2003 16-08-2001 06-11-2002 29-07-2003

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/12327

# A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C09K19/46

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recharchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole ) IPK 7 C09K G02F

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evti. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Р,Х	WO 02 093244 A (MERCK PATENT GMBH) 21. November 2002 (2002-11-21) Ansprüche; Beispiele 3,4	. 1–29
A	US 2002/017634 A1 (HECKMEIER MICHAEL ET AL) 14. Februar 2002 (2002-02-14) Ansprüche; Beispiele	1-29
A	US 5 725 799 A (BREMER MATTHIAS ET AL) 10. März 1998 (1998-03-10) Ansprüche	1,8-18, 27-29
Α	WO 02 44304 A (MERCK PATENT GMBH) 6. Juni 2002 (2002-06-06) Ansprüche; Beispiele	1,7,8,18
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Rechercherbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> <li>Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche</li> </ul>	<ul> <li>T Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung richt kolliedert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist</li> <li>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</li> <li>"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist</li> <li>"&amp;" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</li> </ul>
25. Februar 2004	02/03/2004
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3018	Bevolmächtigter Bediensteter Serbetsoglou, A



Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/12327

	ING) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
1	WO 01 64814 A (MERCK PATENT GMBH) 7. September 2001 (2001-09-07) Ansprüche; Beispiele	1,7,8,18	
	EP 1 142 977 A (MERCK PATENT GMBH) 10. Oktober 2001 (2001-10-10) Ansprüche; Beispiel 1	1,7,8,18	
	DE 101 51 492 A (MERCK PATENT GMBH) 8. Mai 2002 (2002-05-08) Ansprüche		
<b>\</b>	WO 01 58858 A (MERCK PATENT GMBH) 16. August 2001 (2001-08-16) Ansprüche	1,7,18	
		·	

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 03/12327

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 02093244	Α	21-11-2002	₩O DE	10217273 A1 02093244 A2	05-12-2002 21-11-2002
US 2002017634	A1	14-02-2002	DE JP	10116400 A1 2002012867 A	06-12-2001 15-01-2002
US 5725799	Α	10-03-1998	DE GB JP	19541181 A1 2306959 A ,B 9169702 A	15-05-1997 14-05-1997 30-06-1997
WO 0244304	Α	06-06-2002	AU WO EP	1386902 A 0244304 A1 1337603 A1	11-06-2002 06-06-2002 27-08-2003
WO 0164814	A	07-09-2001	AU CN DE WO EP JP	2365601 A 1437647 T 10102631 A1 0164814 A1 1261679 A1 2003525474 T	12-09-2001 20-08-2003 30-08-2001 07-09-2001 04-12-2002 26-08-2003
EP 1142977	Α	10-10-2001	EP DE JP	1142977 A1 60101239 D1 2001294862 A	10-10-2001 24-12-2003 23-10-2001
DE 10151492	Α	08-05-2002	DE	10151492 A1	08-05-2002
WO 0158858	A	16-08-2001	AU CN WO EP JP	2369201 A 1433398 T 0158858 A1 1254107 A1 2003522754 T	20-08-2001 30-07-2003 16-08-2001 06-11-2002 29-07-2003